Kece feitfiu zu mai zuus

10/535764

PCT/JP03/14919

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

21.11.03

18/03/14919

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2002年11月22日

出 顯 番 号
Application Number:

特願2002-339241

15 JAN 2004

RECEIVED

[ST. 10/C]:

[JP2002-339241]

WIPO PCT

出 願 人
Applicant(s):

中外製薬株式会社

ファーマロジカルズ・リサーチ プライベート リミテッド

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH

RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年12月25日

今井康



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】

特許願

【整理番号】

C1-A0230

【提出日】

平成14年11月22日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C12P 21/08

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

土屋 政幸

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

鈴木 雅実

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

吉田 賢二

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

藤井 悦子

【発明者】

【住所又は居所】 シンガポール ネイピア ロード 6エイ アネックス

プロック #3-32 グレンイーグル ホスピタル

ファーマロジカルズ・リサーチ プライベート リミ

テッド内

【氏名】

松原 淳一

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

角田 浩行

【特許出願人】

【識別番号】

000003311

【氏名又は名称】 中外製薬株式会社

【特許出願人】

【住所又は居所】 シンガポール ネイピア ロード 6エイ アネックス

プロック #3-32 グレンイーグル ホスピタル

【氏名又は名称】

ファーマロジカルズ・リサーチ プライベート リミテ

ッド

【代理人】

【識別番号】

100102978

【弁理士】

【氏名又は名称】 清水 初志

【選任した代理人】

【識別番号】

100108774

【弁理士】

【氏名又は名称】 橋本 一憲

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 041092

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 病巣組織に対する抗体

【特許請求の範囲】

【請求項1】以下の工程を含む病巣組織に対する抗体をコードするポリヌクレオチドの単離方法。

- (a)病巣組織に浸潤しているB細胞を単離する工程、および
- (b) 単離したB細胞から、抗体をコードするポリヌクレオチドを取得する工程
 - 【請求項2】病巣組織が癌組織である請求項1に記載の方法。

【請求項3】(a)病巣組織に浸潤しているB細胞を単離する工程が、病巣組織の切片からB細胞を含む領域を切り出す工程を含む、請求項1に記載の方法。

【請求項4】(b)抗体をコードするポリヌクレオチドを取得する工程が、抗体 可変領域をコードする遺伝子を増幅する工程を含む請求項1に記載の方法。

【請求項5】請求項1に記載の方法によって単離された、抗体をコードするポリヌクレオチド。

【請求項6】抗体をコードするポリヌクレオチドが、抗体の可変領域をコードするポリヌクレオチドを含むことを特徴する請求項5に記載のポリヌクレオチド。

【請求項7】請求項5に記載のポリヌクレオチドを含む発現ベクター。

【請求項8】請求項5に記載のポリヌクレオチド、または請求項7に記載の発 現ベクターを含む宿主細胞。

【請求項9】請求項8に記載の宿主細胞を培養し、発現産物である抗体を回収 する工程を含む抗体の製造方法。

【請求項10】請求項9に記載の方法により製造された抗体。

【請求項11】請求項5に記載のポリヌクレオチドによってコードされる抗体

【請求項12】 更に次の工程を含む請求項9に記載の抗体の製造方法。

- (1)請求項9に記載の方法によって得られた抗体を病巣組織に接触させる工程、
- (2)前記病巣組織と抗体との結合を検出する工程、および
- (3)前記病巣組織に結合する抗体を選択する工程

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、病巣組織に対する抗体、並びにその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

癌組織におけるリンパ球の浸潤は広く知られている(文献 1 / Hurliamnn et al. (1985) Int J Cancer 35:753; 文献 2 / Whiteside et al. (1986) Cancer Im munol Immunother 23:169; 文献 3 / Wolf et al. (1986) Otolaryngol Head Nec k Surg 95:142; 文献 4 / Husby et al (1976) J Clin Invest 57:1471; 文献 5 / Vose et al. (1979) Int J Cancer 24:579)。実験的および臨床的なデータは、癌組織におけるリンパ球の浸潤が癌に対する宿主の免疫反応の関与を示唆している(文献 5 / Rosenberg et al. (1988) New Engl J Med 319:1676; 文献 6 / Van Pel et al. (1995) Immunol Reviews 145:229; 文献 7 / Kreider et al. (1984) Cancer Metastasis Rev 3:53)。

[0003]

癌に対する宿主の免疫防御システムにおいて、細胞傷害性T細胞(CTL)は直接癌細胞を殺すエフェクター細胞である(文献 8 / Nobholz and MacDonald (1983) An nu Rev Immunol 1:273)。また、B細胞の最終分化形態であるプラズマ細胞の産生する抗体のうち、いくつかのものは癌細胞と結合する能力を有するのではないかと推察されている(文献 9 / Roitt et al. (1969) Lancet 2: 367; 文献 1 0 / Borsos (1971) Progress in Immunology: p841. New York, Academic Press; 文献 1 1 / Kodera and Bean (1975) Int J Cancer 16:579)。

[0004]

たとえば癌組織に浸潤するB細胞は抗体を発現し、その抗体は癌細胞上の抗原に選択的に結合することが示されている(文献 1 2 / Punt et al. (1994) Cancer Immunol Immunother 38:225; 文献 1 3 / Zhang et al. (1995) Cancer Res 55:3584)。このことは、浸潤B細胞が発現する抗体による癌抗原の同定が可能であることを示している。もしもこのような反応性を有する抗体を得ることができれば



[0005]

癌細胞に結合した抗体は、補体系もしくは抗体依存的な細胞傷害機能を作動することにより癌細胞を破壊する。しかし実際には、癌組織に浸潤したB細胞によって産生された抗体がどのような特異性を有するのか、どのような可変領域のレパートリーを持つのかに関しての報告は少ない。

[0006]

癌組織に浸潤するB細胞が発現する抗体についての解析が難しい理由の一つとして、浸潤B細胞によって産生される抗体の単離が困難なことを示すことができる。一般に抗体の解析には、抗体産生細胞のクローニングが必要である。抗体産生細胞のクローニング方のための手法として、Epstein-Barr ウィルス(EBV)によるヒトB細胞の不死化法が知られている。しかしEBV感染によってヒト抗体産生細胞を株化できる確率は非常に低い(文献14/Henderson et al (1977) Virology 76:152; 文献15/Aman et al (1984) J Exp Med 159:208)。

[0007]

マウス抗体の産生細胞株を樹立するために確立されたハイブリドーマ法も、抗体産生細胞のクローン化のための手法の一つである。ハイブリドーマ法は、抗原特異的なB細胞を不死化したミエローマ細胞と融合し、抗体発現細胞を株化する方法である。しかしながら、いまのところヒトB細胞に関しては効率のよい融合パートナー細胞が見つかっていない。マウスのハイブリドーマ細胞の場合に有効なマウスミエローマ細胞をヒトB細胞の融合パートナーとして用いた場合、ヒト染色体の欠落が優先的に起こるためヒトハイブリドーマ細胞の形質は不安定であり、抗体産生株の株化にはつながらない(文献16/Winter and Milstein (1991) Nature 349:293)。このように、現在のところ、ヒト由来の抗体産生細胞を株化することは、技術的に困難である。

[0008]

更にクローン化された抗体産生細胞と同様の抗原結合活性を持つ抗体を作り出すための組換えDNA技術、すなわち抗体遺伝子のクローニングと組換え抗体蛋白質の調製法が確立されつつある(文献 17/Marks et al. (1991) J Mol Biol

222:581; 文献 1 8 / Larrick et al. (1992) Immunol Reviews 130:69)。抗体遺伝子の可変領域をコードする遺伝子をクローニングすることにより、Fv、scFv、Fab、IgG、あるいはIgMなどの抗体遺伝子を作成することができる(文献 1 9 / Skerra et al. (1988) Science 240:293; 文献 2 0 / Bird et al. (1988) Science 242:423; 文献 2 1 / Better et al. (1988) Science 240:1041)。最も小さい組換え抗体分子であるscFvは、重鎖可変領域、軽鎖可変領域をリンカーで連結した構造を持っている。

[0009]

クローン化されたB細胞は、言うまでもなく単一の抗体遺伝子を発現している。したがって、この細胞から軽鎖可変領域および重鎖可変領域をクローニングすれば、B細胞が産生している抗体と同様の活性を有する抗体を再構成することができる。しかし末梢血に存在するB細胞や癌組織に浸潤しているB細胞は、多様な抗体を産生する細胞集団(ポリクローナル)である(文献22/Kotlan et al. (1999) Immunol Lett 65:143; 文献23/Hansen et al. (2001) Pro Natl Acad Sci USA 98:12659)。したがって、このような細胞集団から抗体遺伝子をクローニングしヒト抗体として再構成することは容易ではない。

- 【文献 1】Hurliamnn et al. (1985) Int J Cancer 35:753
- 【文献 2】 Whiteside et al. (1986) Cancer Immunol Immunother 23:169
- 【文献 3】 Wolf et al. (1986) Otolaryngol Head Neck Surg 95:142
- 【文献4】Husby et al(1976)J Clin Invest 57:1471
- 【文献 5】 Vose et al. (1979) Int J Cancer 24:579
- 【文献 5】 Rosenberg et al. (1988) New Engl J Med 319:1676
- 【文献 6】 Van Pel et al. (1995) Immunol Reviews 145:229
- 【文献7】Kreider et al. (1984) Cancer Metastasis Rev 3:53
- 【文献 8】 Nobholz and MacDonald(1983)Annu Rev Immunol 1:273
- 【文献 9】 Roitt et al. (1969) Lancet 2: 367
- 【文献 1 0 】Borsos (1971) Progress in Immunology: p841. New York, Academ ic Press
- 【文献 1 1】Kodera and Bean (1975) Int J Cancer 16:579



- 【文献13】 Zhang et al. (1995) Cancer Res 55:3584
- 【文献14】Henderson et al (1977) Virology 76:152
- 【文献 1 5】 Aman et al (1984) J Exp Med 159:208
- 【文献 1 6】Winter and Milstein (1991) Nature 349:293)
- 【文献 1 7】 Marks et al. (1991) J Mol Biol 222:581
- 【文献18】Larrick et al. (1992) Immunol Reviews 130:69
- 【文献19】Skerra et al. (1988) Science 240:293
- 【文献20】Bird et al. (1988) Science 242:423
- 【文献 2 1】Better et al. (1988) Science 240:1041
- 【文献 2 2】Kotlan et al. (1999) Immunol Lett 65:143
- 【文献 2 3】 Hansen et al. (2001) Pro Natl Acad Sci USA 98:12659

[0010]

【発明が解決しようとする課題】

本発明はポリクローナルな細胞集団に含まれる抗体産生細胞から、特定の反応性を有する抗体をコードするポリヌクレオチドを取得するための方法の提供を課題とする。

[0011]

【課題を解決するための手段】

一般に、遺伝子組み換え技術を利用して抗体遺伝子をクローニングするためには、何らかの手法によってクローン化されたB細胞が必要であった。この制約が、たとえば癌組織に浸潤したB細胞が産生する抗体の取得を困難とする原因となっていた。本発明者らは、B細胞のクローン化に頼らず、抗体遺伝子の取得を可能とする方法を探索した。そして、細胞集団から単離された細胞のmRNAが、クローニングソースとして利用できるのではないかと考えた。一般にヒト抗体遺伝子のクローニングに用いられるのは末梢血に含まれるB細胞である。しかし末梢血のB細胞群は多様な反応性を有する抗体を産生するポリクローナルな集団であるため、特定の反応性を有する抗体を選択的に単離する目的には不向きであると考えられた。

[0012]

マイクロダイセクションとは、組織切片のような不均一な細胞集団で構成された試料から、特定の細胞を切り出して単離するための手法である。たとえば紫外線レーザーで目的とする細胞の周囲を切り取り、細胞を単離するためのシステムが実用化されている。このシステムはレーザーマイクロダイセクション(Laser Microdissection;LMD)システムと呼ばれ、既に市販されている。LMDは、細胞に与える損傷が小さく、しかも目的とする細胞を高い精度で取得することができる技術として普及した。LMDを用いれば、特定の細胞の遺伝子を取得し、その遺伝子をPCRによって増幅することができる。

[0013]

本発明者らは、癌組織中に浸潤したB細胞であれば、高い確率で癌細胞に対して反応性を有する抗体を産生すること、そして浸潤B細胞をLMDシステムなどを利用して単離することにより、癌細胞に結合する抗体をコードするポリヌクレオチドを効率的に単離することが可能になるのではないかと考えた。そして実際に病巣組織に浸潤したB細胞をクローニングソースとして利用し、抗体をコードするポリヌクレオチドが得られることを明らかにして本発明を完成した。すなわち本発明は、以下の抗体遺伝子の単離方法、この遺伝子によってコードされる抗体の作製方法、該方法により得られた抗体に関する。

- [1]以下の工程を含む病巣組織に対する抗体をコードするポリヌクレオチドの 単離方法。
- (a)病巣組織に浸潤しているB細胞を単離する工程、および
- (b)単離したB細胞から、抗体をコードするポリヌクレオチドを取得する工程
- [2] 病巣組織が癌組織である[1] に記載の方法。
- [3](a)病巣組織に浸潤しているB細胞を単離する工程が、病巣組織の切片から B細胞を含む領域を切り出す工程を含む、[1]に記載の方法。
- 〔4〕(b)抗体をコードするポリヌクレオチドを取得する工程が、抗体可変領域をコードする遺伝子を増幅する工程を含む〔1〕に記載の方法。
- [5] [1] に記載の方法によって単離された、抗体をコードするポリヌクレオチド。

- [6] 抗体をコードするポリヌクレオチドが、抗体の可変領域をコードするポリ ヌクレオチドを含むことを特徴する[5] に記載のポリヌクレオチド。
- 〔7〕〔5〕に記載のポリヌクレオチドを含む発現ベクター。
- [8] [5] に記載のポリヌクレオチド、または [7] に記載の発現ベクターを含む宿主細胞。
- [9] [8] に記載の宿主細胞を培養し、発現産物である抗体を回収する工程を含む抗体の製造方法。
 - 〔10〕〔9〕に記載の方法により製造された抗体。
 - 〔11〕〔5〕に記載のポリヌクレオチドによってコードされる抗体。
 - 〔12〕更に次の工程を含む〔9〕に記載の抗体の製造方法。
- (1) [9] に記載の方法によって得られた抗体を病巣組織に接触させる工程、
- (2)前記病巣組織と抗体との結合を検出する工程、および
- (3)前記病巣組織に結合する抗体を選択する工程

[0014]

【発明の実施の形態】

本発明は、次の工程を含む、病巣に対する抗体をコードするポリヌクレオチド の単離方法に関する。

- (a)病巣に浸潤したB細胞を単離する工程、および
- (b)単離したB細胞から、抗体をコードするポリヌクレオチドを得る工程、

病巣に浸潤したB細胞は、その病巣に対する抗体を産生している可能性が高い。つまり病巣部分は、その病巣を認識する抗体を産生するB細胞を集積していると言うことができる。したがって、病巣に浸潤した細胞集団から単離されたB細胞に由来する抗体遺伝子は、病巣に対する抗体の産生に有用である。本発明において、病巣に対する抗体とは、病巣を構成する抗原、あるいは病巣が産生する抗原性物質を認識する抗体を言う。このような抗体は、病巣の診断や治療に有用である。また、病巣が自己免疫疾患に起因する場合には、自己免疫疾患のエピトープの解析において重要な情報を与える。

[0015]

本発明の方法においては、免疫システムによって異物として認識されるあらゆ

る病巣を利用することができる。たとえば、次のような病巣は、本発明における B細胞の取得のための病巣として好ましい。これらの病巣は、自然発生的に生じ た病巣と言うことができる。自然発生的に生じた病巣は、当該病巣の治療を目的 としてヒトからも得ることができる。

固形癌の病巣

動脈硬化の病巣

炎症性疾患の病巣

感染性病原体によって形成された病巣

自己免疫疾患の病巣

[0016]

一方本発明においては、人為的に構成された病巣を利用することもできる。たとえば、次のような病巣は、人為的にもたらされた病巣である。人為的にもたらされた病巣は、たとえば免疫動物から得ることができる。人為的な病巣を利用することによって、任意の抗原に対する抗体のポリヌクレオチドを得ることができる。

免疫動物に人為的に移植された異種の細胞や組織

免疫動物に人為的に移植された外来遺伝子を発現する細胞や組織

[0017]

本発明における好ましい病巣として、癌組織を示すことができる。すなわち本 発明は、以下の工程を含む癌細胞に対する抗体をコードするポリヌクレオチドの 単離方法に関する。

- (a)癌組織に浸潤しているB細胞を単離する工程、および
- (b)単離したB細胞から、抗体をコードするポリヌクレオチドを得る工程

[0018]

本発明における癌組織は、限定されない。具体的には、乳癌組織、肺癌組織、 肝臓癌組織、大腸癌組織、膵臓癌組織、あるいは前立腺癌組織などを示すことが できる。中でもB細胞の浸潤が多く見られる癌は、本発明における望ましい癌組 織である。B細胞の浸潤が多く見られる癌として、乳癌、肺癌、およびメラノー マを示すことができる。癌組織は、外科的な切除により採取される。たとえばバ イオプシーによって採取された癌組織を本発明における癌組織として用いることができる。また、外科的な摘出術によって患者から摘出された組織も、癌組織として有用である。これらの組織は、抗体遺伝子の取得のために摘出されたものであっても良いし、あるいは組織病理学的な検査や、外科的な治療を目的として摘出された組織を利用することもできる。

[0019]

本発明において、癌組織に浸潤しているB細胞を単離する方法は任意である。B 細胞の好ましい単離方法として、マイクロダイセクションを示すことができる。マイクロダイセクションは、組織切片から特定の細胞を切り取るための技術である。たとえば、凍結組織切片からLaser Microdissection (LMD)システムを使って、目的の細胞を単離することができる。紫外線レーザーによって組織切片を切り取ることができるシステムが既に市販されている。このシステムを利用すれば、顕微鏡観察下でコンピューターを使って画像中で切り取る領域を指定することにより、組織切片から任意の領域を切り取ることができる。

[0020]

このとき、標本を顕微鏡で観察し、B細胞が密集している部分を選択すれば、 多くのB細胞を単離することができる。あるいはB細胞の密度の低い領域を切り出 せば、少ないB細胞を容易に取得できる。実施例に示すように、単一の細胞を取 得することさえ可能である。

[0021]

本発明においては、任意の病理標本からB細胞を単離することができる。たとえば、凍結薄切標本は、本発明における望ましい病理標本である。病理標本として、新鮮な組織のみならず、パラホルムアルデヒド(PFA)等で固定された標本を用いることもできる。したがって、たとえば保存された病理標本から、本発明の方法によって抗体の遺伝子を取得することも可能である。このように、本発明の方法は、幅広いクローニングソースを選択できる。すなわち本発明は、多様な抗体遺伝子を容易に取得できる方法である。

[0022]

マイクロダイセクションは、PCR法等を利用した、組織中の特定の細胞の遺伝

子解析のために利用されているシステムである。しかし、抗体遺伝子の取得のためにマイクロダイセクションを利用した報告は無い。本発明らは、病巣に浸潤したB細胞の集団が、目的とする反応性を有する抗体を産生している可能性が高い細胞集団として利用できることに着目した。そして更に、このような細胞集団の中から抗体産生細胞を取得してクローニングソースとして利用することにより、抗体遺伝子の取得を可能とした。

[0023]

より具体的には、顕微鏡観察下での病理解析に基づいて、癌組織に浸潤し抗体を産生するB細胞、あるいはプラズマ細胞を取り出すことができる。B細胞、あるいはプラズマ細胞は、トルイジンブルー等で染色することによって識別することができる。この方法によって、従来の末梢血や癌部・非癌部の混じった組織分画よりB細胞やプラズマ細胞を取り出してくる方法に比べて、はるかに高い確率で癌細胞を認識する抗体の遺伝子を単離することができる。

[0024]

本発明において、細胞の単離とは、異質な細胞が混在している細胞集団から、B細胞を分離することを言う。本発明における細胞の単離は、抗体遺伝子を有する細胞が抗体遺伝子の混入を伴わない他の細胞と共存する場合を含む。たとえば実施例に示すように、抗体を産生しないことが明らかなキャリア細胞を、抗体産生細胞に加えることができる。キャリア細胞は、目的とするmRNAの抽出を助けるために混合される。つまり、他の細胞が混在している場合であっても、限られた数の抗体産生細胞のみが含まれている場合には、当該抗体産生細胞は単離された状態にあると言うことができる。

[0025]

本発明において単離するB細胞の数は任意である。具体的には、たとえば1~1000、通常1~50、好ましくは20以下、より好ましくは5以下、更に好ましくは1個の細胞を単離する。

1個の細胞を単離すれば、重鎖と軽鎖の組み合せを維持した状態で抗体遺伝子 を取得できる可能性が高まる。機能的な抗体分子を再構成するには、重鎖と軽鎖 の組み合せを維持した状態でその遺伝子を取得することは重要な条件である。抗 体遺伝子のクローニングにおいて、モノクローナルな抗体産生細胞をクローニングソースに用いることは、重鎖と軽鎖の組み合せを確実に再構成するために必要な条件であった。しかし1個の細胞から取得した抗体遺伝子を使って、反応性の異なる複数の抗体を比較するためには、遺伝子のクローニングを繰り返す必要がある。複数の抗体の比較は、より目的に合った特性を有する抗体を取得するために有効である。

[0026]

逆に、複数の細胞を単離してクローニングソースとした場合には、取得された 抗体遺伝子の重鎖と軽鎖の組み合せを特定することはできない。しかし複数の細 胞に由来する抗体遺伝子を同時に取得することができる。つまり、抗体遺伝子の ライブラリーを得ることができる。このようなライブラリーから、抗体活性を指 標とするスクリーニングによって、目的とする反応性を有する抗体の遺伝子を取 得することができる。スクリーニングによって選択された抗体遺伝子の重鎖と軽 鎖の組み合せが同一の細胞に由来しているかどうかを確認することはできない。 しかし、遺伝子が同一の細胞に由来するかどうかに関わらず、必要な反応性を有 する抗体を得ることがきれば目的は達成される。

[0027]

本発明の方法においては、病巣に浸潤している任意の抗体産生細胞をクローニングソースとして利用することができる。通常、末梢血を循環しているB細胞の分化レベルは多様である。分化の初期には、B細胞はμ鎖を抗原受容体として細胞表面に有する。抗原刺激に基づく分化と活性化を経ることにより、B細胞は成熟しIgG分泌細胞へと分化する。B細胞の分化の最終段階にある細胞はプラズマ細胞(plasma cell;形質細胞)と呼ばれる。プラズマ細胞は、毎秒2000分子のIgGを産生している。したがって、プラズマ細胞を単離すれば、より多くのmRNAが取得できることになる。

[0028]

病巣に浸潤したB細胞は、一般に分化が進んだ状態にあるものが多く見出される。しかも浸潤B細胞は、病巣に対する抗体を産生している可能性が高い。したがって、病巣から単離されるB細胞をクローニングソースとして利用することに

よって、抗体の特異性は必然的に病巣に集中する。更に、分化が進んだB細胞、あるいはプラズマ細胞は、抗体遺伝子の発現レベルがきわめて高い状態にある。したがって、このような細胞をクローニングソースとして利用することは、抗体遺伝子を取得できる可能性を高めることにつながる。このように病巣に浸潤したB細胞を利用することによって、比較的少数の細胞を用いながら、高い確率で目的とする抗体遺伝子を取得することが可能となる。

[0029]

分離されたB細胞から抗体遺伝子を単離するために、抗体遺伝子を増幅することができる。遺伝子の増幅方法は、公知である。たとえば、PCR法は抗体遺伝子の増幅方法として好ましい。以下に、PCR法を利用した抗体遺伝子の単離方法について説明する。

まず単離されたB細胞からmRNAを抽出する。抽出されたmRNAを鋳型としてcDNA を合成し、cDNAライブラリーを得る。mRNAの抽出やcDNAライブラリーの合成には 市販のキットを用いるのが便利である。本発明においては、少数のB細胞に由来 するmRNAが利用される。実際には、少数の細胞のみから得られるmRNAは極めて微量なので、それを直接精製すると収率が低い。したがって通常は、抗体遺伝子を含まないことが明らかなキャリアRNAを添加した後に精製される。あるいは一定量のRNAを抽出できる場合には、抗体産生細胞のRNAのみでも効率よく抽出することができる。たとえば10以上、あるいは30以上、好ましくは50以上の抗体産生細胞からのRNA抽出には、キャリアRNAの添加は必要でない場合がある。

[0030]

得られたcDNAライブラリーを鋳型として、PCR法によって抗体遺伝子が増幅される。抗体遺伝子をPCR法によって増幅するためのプライマーが公知である。たとえば、論文(J. Mol. Biol. (1991) 222, 581-597)やWebサイト(http://www.mr c-cpe.cam.ac.uk/vbase-ok.php?menu=901)の開示に基づいて、ヒト抗体遺伝子増幅用のプライマーをデザインすることができる。これらのプライマーは、イムノグロブリンのサブクラスごとに異なる塩基配列となる。したがって、サブクラスが不明のcDNAライブラリーを鋳型とするときには、あらゆる可能性を考慮してPC R法を行う。

[0031]

具体的には、たとえばヒトIgGをコードする遺伝子の取得を目的とするときには、重鎖として γ 1 $\sim\gamma$ 5、軽鎖として κ 鎖と λ 鎖をコードする遺伝子の増幅が可能なプライマーを利用することができる。IgGの可変領域遺伝子を増幅するためには、一般に3'側のプライマーにはヒンジ領域に相当する部分にアニールするプライマーが利用される。一方5'側のプライマーには、各サブクラスに応じたプライマーを用いることができる。

重鎖と軽鎖の各サブクラスの遺伝子増幅用プライマーによるPCR産物は、それぞれ独立したライブラリーとする。こうして合成されたライブラリーを利用して、重鎖と軽鎖の組み合せからなるイムノグロブリンを再構成することができる。 再構成されたイムノグロブリンの、病巣に対する結合活性を指標として、目的とする抗体をスクリーニングすることができる。

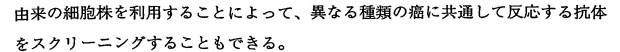
[0032]

たとえば癌組織に対する抗体の取得を目的とするとき、本発明の抗体は癌細胞に結合することが好ましい。抗体の癌細胞への結合は、特異的であることがさらに好ましい。癌に結合する抗体は、たとえば次のようにしてスクリーニングすることができる。

- (1)本発明の方法によって得られた抗体を癌細胞に接触させる工程、
- (2)前記癌細胞と抗体との結合を検出する工程、および
- (3)前記癌細胞に結合する抗体を選択する抗体を選択する工程

[0033]

抗体と癌細胞との結合を検出する方法は公知である。具体的には、癌の固定標本に対して被験抗体を反応させ、次に抗体を認識する標識抗体を反応させる。洗浄後に固定標本上の標識抗体が検出されたときには、当該被験抗体の癌への結合を証明できる。標識には、ペルオキシダーゼやβーガラクトシダーゼ等の酵素活性蛋白質、あるいはFITC等の蛍光物質を利用することができる。抗体の結合活性を評価するための癌組織としては、B細胞を取得した病巣を構成する癌組織そのものであっても良いし、あるいは異なる個体から採取された同じ臓器の癌組織や癌由来の細胞株を用いることもできる。更に、異なる臓器に由来する癌組織や癌



[0034]

本発明において、抗体の癌組織に対する反応性が、正常組織との反応性と比較して、有意に高いとき、その抗体は癌に特異的に結合する抗体であると言う。本発明の抗体の反応性を比較するには、一般に、同種の組織が用いられる。すなわち、癌組織と当該癌組織が由来する臓器の正常組織との間で、抗体の反応性が比較される。癌組織に対する反応性が確認できる条件下で、正常組織に対する結合活性が検出できないとき、この抗体は、癌組織に対して特異的な反応性を有すると言うことができる。

[0035]

結合活性を指標とする抗体のスクリーニング方法として、ファージベクターを利用したパニング法を用いることもできる。上記のように抗体遺伝子を重鎖と軽鎖のサブクラスのライブラリーとして取得した場合には、ファージベクターを利用したスクリーニング方法が有利である。実施例に記載するように、重鎖と軽鎖の可変領域をコードする遺伝子は、適当なリンカー配列で連結することによってシングルチェインFv(scFv)とすることができる。scFvをコードする遺伝子をファージベクターに挿入すれば、scFvを表面に発現するファージを得ることができる。このファージを目的とする抗原と接触させて、抗原に結合したファージを回収すれば、目的の結合活性を有するscFvをコードするDNAを回収することができる。この操作を必要に応じて繰り返すことにより、目的とする結合活性を有するscFvを濃縮することができる。

[0036]

本発明において抗体をコードするポリヌクレオチドは、抗体の全長をコードしていてもよいし、あるいは抗体の一部をコードしていてもよい。抗体の一部とは、抗体分子の任意の部分を言う。以下、抗体の一部を示す用語として、抗体断片を用いる場合がある。本発明における好ましい抗体断片は、抗体の相補鎖決定領域(complementarity determination region;CDR)を含む。更に好ましくは、本発明の抗体断片は、可変領域を構成する3つのCDRの全てを含む。

[0037]

たとえば、抗体の可変領域をコードするポリヌクレオチドは、本発明の抗体断 片として好ましい。可変領域をコードするポリヌクレオチドを取得することがで きれば、定常領域をコードするポリヌクレオチドと連結することによって、完全 なイムノグロブリン分子を再構成することができる。抗体の定常領域は、同じク ラスの抗体であればほぼ同じ構造を有している。つまり定常領域の構造は抗原結 合活性には影響しない。したがって、可変領域の構造を明らかにすることができ れば、既に取得されている定常領域との接合によって、その抗体と同様の活性を 有する抗体を再構成することができる。

[0038]

本発明の抗体は、人為的に構造を改変した遺伝子組換え型抗体を含む。たとえばヒトではなくマウスのような異種動物から本発明の方法によって取得された抗体遺伝子は、ヒトの定常領域遺伝子との接合によって、マウスーヒトキメラ (Chimeric) 抗体とすることができる。あるいはマウスのような異種動物の可変領域を構成するCDRを、ヒト可変領域に移植することによって、マウスの可変領域をヒト化するための方法も公知である。

[0039]

本発明における抗体をコードするポリヌクレオチドは、DNA、RNA、あるいは両者のキメラ分子であることができる。更に、その塩基配列が維持されていれば、PNA等の人工的な構造を含むこともできる。B細胞から単離された抗体をコードする遺伝子の塩基配列に基づいて、同じ塩基配列を有するポリヌクレオチドを合成する方法は公知である。

[0040]

本発明のポリヌクレオチドは、B細胞から単離された抗体をコードする遺伝子と同一の配列若しくは相同性の高い配列を有することができる。ここで相同性が高いとは、通常70%以上の相同性を有し、好ましくは80%以上の相同性を有し、さらに好ましくは90%以上の相同性を有し、特に好ましくは95%以上の相同性を有することを示す。

[0041]

本発明は、上記の方法によって得られた抗体をコードするポリヌクレオチドに関する。本発明のポリヌクレオチドは、任意の発現ベクターに組み込むことができる。発現ベクターで適当な宿主を形質転換し、抗体発現細胞とすることができる。抗体発現細胞を培養し発現産物を回収すれば、当該遺伝子によってコードされる抗体を取得することができる。以下に、上記の方法によって単離された抗体遺伝子の発現について説明する。

[0042]

抗体遺伝子を一旦単離した後、適当な宿主に導入して抗体を作製する場合には、適当な宿主と発現ベクターの組み合わせを使用することができる。真核細胞を宿主として使用する場合、動物細胞、植物細胞、真菌細胞を用いることができる。動物細胞としては、(1) 哺乳類細胞、例えば、CHO, COS, ミエローマ、BHK(baby hamster kidney), HeLa, Vero, (2) 両生類細胞、例えば、アフリカツメガエル卵母細胞、あるいは(3) 昆虫細胞、例えば、sf9, sf21, Tn5などが知られている。植物細胞としては、ニコティアナ(Nicotiana)属、例えばニコティアナ・タバカム(Nicotiana tabacum)由来の細胞が知られており、これをカルス培養すればよい。真菌細胞としては、酵母、例えば、サッカロミセス(Saccharomyces)属、例えばサッカロミセス・セレビシエ(Saccharomyces serevisiae)、糸状菌、例えば、アスペルギルス(Aspergillus)属、例えばアスペスギルス・ニガー(Aspergillus niger)などが知られている。原核細胞を使用する場合、細菌細胞を用いる産生系がある。細菌細胞としては、大腸菌(E. coli)、枯草菌が知られている。これらの細胞に、目的とする抗体遺伝子を形質転換により導入し、形質転換された細胞をin vitroで培養することにより抗体が得られる。

[0043]

また、本発明の方法により得られた抗体は、その抗体断片や抗体修飾物であってよい。例えば、抗体断片としては、Fab、F(ab')2、Fv、またはH鎖若しくはL鎖のFvを適当なリンカーで連結させたシングルチェインFv(scFv)が挙げられる。具体的には、抗体を酵素、例えば、パパイン、ペプシンで処理し、抗体断片を生成させることによって、抗体断片を得ることができる。または、これら抗体断片をコードする遺伝子を構築し、これを発現ペクターに導入した後、適当な宿主細胞

で発現させる(例えば、Co, M. S. et al., J. Immunol., 1994, 152, 2968-2976 .、Better, M. & Horwitz, A. H., Methods in Enzymology, 1989, 178, 476-4 96, Academic Press, Inc.、Plueckthun, A. & Skerra, A., Methods in Enzymology, 1989, 178, 476-496, Academic Press, Inc.、Lamoyi, E., Methods in Enzymology, 1989, 121, 663-669.、Bird, R. E. et al., TIBTECH, 1991, 9, 132-137.参照)。

[0044]

scFvは、抗体のH鎖V領域とL鎖V領域とを連結することにより得られる。このsc Fvにおいて、H鎖V領域とL鎖V領域は、リンカー、好ましくはペプチドリンカーを介して連結される(Huston, J. S. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A, 198 8, 85, 5879–5883.)。scFvにおけるH鎖V領域およびL鎖V領域は、本明細書に抗体として記載されたいずれの抗体由来であってもよい。

[0045]

V領域を連結するペプチドリンカーとしては、例えば12-19残基からなる任意の一本鎖ペプチドが用いられる。scFvをコードするDNAは、前記抗体のH鎖またはH鎖V領域をコードするDNA、およびL鎖またはL鎖V領域をコードするDNAのうち、それらの配列のうちの全部又は所望のアミノ酸配列をコードするDNA部分を鋳型とし、その両端を規定するプライマー対を用いてPCR法により増幅し、次いで、さらにペプチドリンカー部分をコードするDNA、およびその両端が各々H鎖、L鎖と連結されるように規定するプライマー対を組み合わせて増幅することにより得られる。また、一旦scFvをコードするDNAが作製されると、それらを含有する発現ベクター、および該発現ベクターにより形質転換された宿主を常法に従って得ることができる。また、その宿主を用いることにより、常法に従ってscFvを得ることができる。

[0046]

これらの抗体断片は、前記と同様にして遺伝子を取得し、宿主により産生させることができる。抗体修飾物として、ポリエチレングリコール (PEG) 等の各種分子と結合した抗体を使用することもできる。また抗体に放射性同位元素、化学療法剤、細菌由来トキシン等の細胞傷害性物質、あるいは標識物質などを結合す

ることも可能である。このような抗体修飾物は、得られた抗体に化学的な修飾を施すことによって得ることができる。抗体の修飾方法はこの分野においてすでに確立されている。本発明における「抗体」にはこれらの抗体修飾物も包含される

[0047]

さらに、本発明における抗体は二重特異性抗体(bispecific antibody)であってもよい。二重特異性抗体は抗原分子上の異なるエピトープを認識する抗原結合部位を有する二重特性抗体であってもよいし、一方の抗原結合部位が抗原を認識し、他方の抗原結合部位が放射性物質、化学療法剤、細胞由来トキシン等の細胞障害性物質を認識してもよい。この場合、抗原を発現している細胞に直接細胞障害性物質を作用させ癌細胞に特異的に障害を与え、癌細胞の増殖を抑制することが可能である。二重特異性抗体は2種類の抗体のIL対を結合させて作製することもできるし、異なるモノクローナル抗体を産生するハイブリドーマを融合させて、二重特異性抗体産生融合細胞を作製し、得ることもできる。さらに、遺伝子工学的手法により二重特異性抗体を作製することも可能である。

[0048]

前記のように発現、産生された抗体は、通常のタンパク質の精製で使用されている公知の方法により精製することができる。例えば、プロテインAカラムなどのアフィニティーカラム、クロマトグラフィーカラム、フィルター、限外濾過、塩析、透析等を適宜選択、組み合わせることにより、抗体を分離、精製することができる(Antibodies A Laboratory Manual. Ed Harlow, David Lane, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)。

[0049]

抗体の抗原結合活性(Antibodies A Laboratory Manual. Ed Harlow, David La ne, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988)の測定には公知の手段を使用することができる。例えば、ELISA(酵素結合免疫吸着検定法)、EIA(酵素免疫測定法)、RIA(放射免疫測定法)あるいは蛍光免疫法などを用いることができる。

[0050]

本発明の抗体を製造するための発現系を構築するための手順および宿主に適合

した組換えベクターの構築は遺伝子工学の分野において慣用の技術を用いて行うことができる(例えば、Sambrook et al., Molecular Cloning, Cold Spring Har bor Labolatories (1989)等参照)。宿主細胞としては、細菌等の原核生物、並びに、酵母、動物細胞、昆虫細胞及び植物細胞等の真核細胞等、本発明の軽鎖又は軽鎖を含む抗体を発現できる細胞であればいずれも用いることができる。特に、グリコシル化の点から考えると哺乳動物細胞が好ましい。

[0051]

発現ベクターは、遺伝情報の転写及び翻訳を制御するプロモーター、ターミネーター等のユニットを含む必要がある。例えば、大腸菌等のエシェリシア属の微生物を宿主細胞とする場合、プラスミドベクターとしてpBR、pUC系プラスミドを利用することができlac、trp、tac、trc、λファージPL、PR等に由来するプロモーターが利用可能である。また、ターミネーターとしてはtrpA由来、ファージ由来、rrnBリボソーマルRNA由来のものを用いることができる。

[0052]

枯草菌等のバチルス属の微生物を宿主とする場合については、pUB110系、pC19 4系等のプラスミドが知られており、場合により遺伝子を染色体にインテグレートすることもできる。プロモーター・ターミネーターとしてapr、npr、amy等由来のものが利用できる。

[0053]

その他、原核細胞としてはシュードモナス属(例えば、Pseudomonas putida, P.cepacia等;pKT240等のベクター)、ブレビバクテリウム属(例えば、Brevibacte rium lactofermentum;pAJ43等)、コリネバクテリウム属(例えば、Corynebacter ium glutamicum等;pCS11、pCB101等)、ストレプトコッカス属(pHV1301、pGK1等)、ラクトバチルス属(pAMβ1等)、ロドコッカス属(Rhodococcus rhodochrous等より単離されたプラスミド(J.Gen.Microbiol. 138: 1003 (1992))等)、ストレプトマイセス属(例えば、Streptomyces lividans, S.virginiae等;pIJ486、pKC1064、pUWL-KS等)、エンテロバクター属、エルウィニア属、クレビシエラ属、プロテウス属、サルモネラ属(Salmonella typhimurium等)、セラチア属(Serratia marcescans)、シゲレラ属に属する微生物が挙げられる。

[0054]

真核微生物の発現系としては、Saccharomyces cerevisiaeを宿主とし、YRp系、YEp系、YCp系、YIp系のプラスミドを用いた系が知られている。また、ADH、GAPDH、PHO、GAL、PGK、ENO等のプロモーター・ターミネーターが利用可能である。その他、クライベロマイセス属(例えば、Kluyveromyces lactis等;2μm系、pKD1系、pGKI1系、KARS系等のプラスミド)、シゾサッカロマイセス属(例えば、Schizosaccharomyces pombe等;pAUR224等)、チゴサッカロマイセス属(例えば、Zygosaccharomyces rouxii等;pSB3、及び、S. cerevisiae由来PHO5プロモーター等)、ハンゼヌラ属(例えば、Hansenula polymorpha等)、ピキア属(例えば、Pichia pastoris等)、カンディダ属(例えば、Candida maltosa, Candida tropicalis, Candida utilis, Candida albicans等)、アスペルギルス属(例えば、Aspergillus oryzae, Aspergillus niger等)、及びトリコデルマ属(例えば、Trichoderma reesei等)等を本発明の発現ベクター系において用いることができる。

[0055]

その他、植物細胞を宿主として用いることもできる。例えば、綿、トウモロコシ、ジャガイモ、トマト、ダイズ、ペチュニア、及びタバコ等由来の植物細胞を宿主とすることができる。特に良く知られた系としてNicotina tabacum由来の細胞を用いたものが知られており、これをカルス培養すればよい。植物を形質転換する際には、例えば、pMON530等の発現ベクターを用い、該ベクターをAgrobacterium tumefaciens等の細菌に導入する。この細菌をタバコ(例えば、Nicotina tabacum)に感染させると、所望のポリペプチドをタバコの葉等から得ることができる。

[0056]

カイコ(Bombyx mori)、カ(Aede aegypti, Aedes albopictus)、ショウジョウバエ(Drosophila melanogaster)等の昆虫細胞を宿主として用いることも可能である。例えば、カイコを用いる場合、抗体をコードするDNAをバキュロウイルスベクター等に挿入し、該ウイルスをカイコに感染させることによりカイコの体液から目的のポリペプチドを得ることができる(Nature 315: 592-594 (1985))。

[0057]

動物細胞を宿主として用いる場合には、例えば、pME18S(Med.immunol. 20: 27-32 (1990))、pEF-BOS(Nucleic Acids Res. 18: 5322 (1990))、pCDM8(Nature 3 29: 840-842 (1987)、pRSVneo、pSV2-neo、pcDNAI/Amp(Invitrogen)、pcDNAI、pAMoERC3Sc、pCDM8(Nature 329: 840 (1987))、pAGE107(Cytotechnology 3: 133 (1990))、pREP4(Invitrogen)、pAGE103(J.Biochem. 101: 1307 (1987))、pAMoA、pAS3-3、pCAGGS(Gene 108: 193-200 (1991))、pBK-CMV、pcDNA3.1(Invirtogen)、pZeoSV(Stratagene)等が発現ベクターとして挙げられる。

[0058]

プロモーターとしては、サイトメガロウイルスのIE遺伝子のプロモーター及びエンハンサー、SV40の初期プロモーター、RSV、HIV及びMMLV等のレトロウイルスのLTR、メタロチオネイン β -アクチン、伸長因子1、HSP等の動物細胞由来の遺伝子のプロモーター等を挙げることができる。その他、上述のようにウイルスベクターを用いることもできる。ウイルスベクターとしては、レトロウイルス、アデノウイルス、アデノ随伴ウイルス、ヘルペスウイルス、ワクシニアウイルス、ポックスウイルス、シンビスウイルス、センダイウイルス、SV40、HIV等のDNA及びRNAウイルスが挙げられる。

[0059]

動物細胞宿主としては、マウス・ミエローマ細胞(例えば、SP2/0、NSO等)、ラット・ミエローマ細胞(例えば、YB2/0等)、マウス・ハイブリドーマ細胞、Nmalwa細胞(KJM-1細胞等も含む)、ヒト胎児腎臓細胞(293細胞等)、ヒト白血病細胞(BALL-1等)、CHO細胞、COS細胞(COS-1、COS-7等)、ハムスター胎児腎臓細胞(BHK等)、マウスセルトリ細胞(TM4等)、アフリカミドリザル腎臓細胞(VERO-76等)、HBT637細胞、HeLa細胞、ウサギ腎臓細胞(MDCK等)、ヒト肝臓細胞(HepG2等)、マウス乳癌細胞(MMT060562細胞)、TRI細胞、MRC細胞、FS3細胞等がある。

[0060]

発現ベクターの導入方法としては、宿主及びベクターの種類に依存するが、細胞に抗体をコードするDNAを導入できる方法であれば、いずれも用いることができる。原核細胞へベクターを導入する方法としては、カルシウムイオンを用いる方法(Proc. Natl. Acad. Sci. USA 69: 2110 (1972))、プロトプラスト法(特開昭63-

24829号公報)、エレクトポーレーション法(Gene 17: 107 (1982); Molecular&Ge neral Genetics 168: 111 (1979))等がある。酵母への導入方法としては、エレクトポレーション法(Methods in Enzymology, 194: 182 (1990))、スフェロプラスト法(Proc. Natl. Acad. Sci. USA 81: 4889 (1984))、酢酸リチウム法(J. Bacteri ol. 153: 163 (1983))等がある。植物細胞についてはAgrobacterium法(Gene 23: 315 (1983); W089/05859等)や、超音波処理による方法(W091/00358)等が知られている。動物細胞へベクターを導入する方法としてはエレクトポレーション(Cyt otechnology 3:133 (1990))、リン酸カルシウム法(特開平2-227075号公報)、リポフェクション法(Proc. Natl. Acad. Sci. USA 84: 7413 (1987); Virology 52: 45 6 (1973))、リン酸-カルシウム共沈法、DEAE-デキストラン法、微小ガラス管を用いたDNAの直接注入法等が挙げられる。

[0061]

上述のようにして取得された形質転換体は、例えば、以下の方法で培養することができる。

形質転換体が原核生物や真核微生物である場合は、培地は該生物が資化し得る 炭素源、窒素源、無機塩類等の生育に必要な物質を含有し、形質転換体の効率的 な培養を可能にするものであれば天然培地、合成培地のいずれでもよい。培養は 好気的条件、嫌気的条件のいずれで行ってもよく、生育温度、培地のpH、生育時 間等の条件は、用いる形質転換体の種類に応じ適宜当業者により決定され得るも のである。また、誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターについては、必要 に応じてインデューサーを培地に添加すればよい。例えばlacプロモーターを有 するベクターは、IPTGの添加によって発現が誘導される。あるいはtrpプロモー ターであれば、IAAがインデューサーとして用いられる。

[0062]

昆虫細胞を宿主細胞として用いる場合には、培地としてはTNM-FH培地(Pharmin gen)、Sf-900 II SFM培地(Life Technologies)、ExCell400及びExCell405(JRH B iosciences)、Grace's Insect Medium(Nature 195: 788 (1962))等を用いることができ、必要に応じゲンタマイシン等の抗生物質を添加してもよい。

[0063]

形質転換体が動物細胞である場合には、一般に使用されているRPMI1640培地(The Journal of American Medical Association 199: 519 (1967))、EagleのMEM 培地(Science 122: 501 (1952))、DMEM培地(Virology 8: 396 (1959))、199培地 (Proceeding of the Society for the Biological Medicine 73: 1 (1950))、または、これらの培地にBSA等を添加した培地を使用することができる。培養は通常の条件、例えば、pH6~8、30~40℃、5%CO2存在下で行うことができる。この際、必要に応じカナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい

[0064]

このようにして得られた本発明の抗体は、宿主細胞内、または、シグナル配列 を用いて細胞外に分泌させた場合には培地等から単離し、実質的に純粋なポリペ プチドとして精製することもできる。本発明の抗体は、一般的にポリペプチドの 分離や精製に使用される方法を適宜選択し、必要に応じて組み合せることによっ て、分離あるいは精製することができる。このような手法としては、クロマトグ ラフィー、フィルター、限外濾過、塩析、溶媒沈澱、溶媒抽出、蒸留、免疫沈降 、SDS-ポリアクリルアミドゲル電気泳動、等電点電気泳動、透析、再結晶等を示 すことができる。クロマトグラフィーとしては、アフィニティークロマトグラフ ィー、イオン交換クロマトグラフィー、疎水性クロマトグラフィー、ゲル濾過、 逆相クロマトグラフィー、吸着クロマトグラフィー等が挙げられる(Strategies for Protein Purification and Charcterization: A Laboratoy Course Manual, Daniel R. Marshak et al. eds., Cold Spring Harbor Laboratory Press (1996); Antibodies: A Laboratoy Course Manual, Harlow and David Lane eds., Co ld Spring Harbor Laboratory Press (1988))。これらのクロマトグラフィーは 、HPLCやFPLC等の液相クロマトグラフィーを用いて行うことができる。また、抗 原への結合性を利用して精製することも可能である。

[0065]

【実施例】

以下、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明はこれら実施例に制限されるものではない。

[実施例1] LMDによる癌組織に浸潤する単一B細胞の単離

ヒト新鮮組織(乳癌組織)を適当な大きさに細切後、OCT compound(Tissue-tek)を用いて凍結ブロックを作製した。必要に応じて凍結前にparaformaldehyde -lysine-periodate等の固定液にて固定した。次に各凍結ブロックより薄切標本を作製し、LMD用スライド(松浪硝子株式会社)上に貼り付けた。凍結薄切標本は風乾後acetone等の固定液を用いて固定し、トルイジンブルー(武藤化学薬品株式会社)等の染色を施した。染色後Laser microdissection system (Leica AS-LMD) にて形質細胞を切り出し、回収バッファー(QIAGEN RNeasy Mini Kit添付RLT溶液)に回収した。切り出し前、切り出し後の形質細胞像を図に示した(図1、図5、図7、図9、図11、図13、および図15)。いずれの図においても図の左に切りだし前、右に切りだし後の状態を示した。更に、切り出し前の写真(左)において細胞を特定できる場合には、切り出される細胞を矢印等で示した

[0066]

「実施例2] RNA調製およびcDNA合成

LMDにより薄切標本より切り取られた 1 から約5個のB細胞の懸濁液と抗体遺伝子を発現していない約300細胞のキャリア細胞懸濁液と混合し、この混合液よりR Neasy Mini Kit (QIAGEN)を用いて製造者の指示に従いトータルRNAを調製した。 薄切標本より切り取られた細胞数が50以上の場合には、キャリア細胞を添加せずにトータルRNAの調製を行った。RNA溶出画分 35μ Lすべてを鋳型にSensiscript R everse Transcriptase (QIAGEN)を用いて製造者の指示に従いcDNAを合成した。c DNA合成反応は 80μ Lスケールで、40ng のオリゴdTプライマー(Promega)、 0.8μ gのランダムへキサマー(Invitrogen)を逆転写反応プライマーに用い、37Cで 1時間反応させた。合成されたcDNAをすぐにPCR反応に移さない場合には、-80Cにて保存した。

[0067]

「実施例3] ヒト抗体可変領域のクローニング

ヒト抗体遺伝子可変領域をクローニングするPCRプライマーを文献J. Mol. Bio 1. (1991) 222, 581-597およびMedical Research Council (MRC)のWEBサイト "V BASE" (http://www.mrc-cpe.cam.ac.uk/vbase-ok.php?menu=901) を参考にデザインした。その塩基配列を以下(配列番号:9.7~配列番号:1.5.0)に示した。VHおよびJHの頭文字で始まるプライマーは重鎖可変領域をクローニングするプライマーに相当し、VKとJK、VLとJLの頭文字で始まるプライマーはそれぞれ軽鎖 κ 鎖、軽鎖 λ 鎖を増幅するためのプライマーに相当する。

[0068]

- VH1a 5'-CAGGT(GT)CAGCTGGTGCAGTCTGG-3'
- VH1b 5'-CAGGTCCAGCTTGTGCAGTCTGG-3'
- VH1c 5'-(GC) AGGTCCAGCTGGTACAGTCTGG-3'
- VH1d 5'-CA(AG)ATGCAGCTGGTGCAGTCTGG-3'
- VH2a 5'-CAGATCACCTTGAAGGAGTCTGGT-3'
- VH2b 5'-CAGGTCACCTTGA (AG) GGAGTCTGGT-3'
- VH3a 5'-GA(AG)GTGCAGCTGGTGGAGTCTGG-3'
- VH3b 5'-CAGGTGCAGCTGGTGGAGTCTGG-3'
- VH3c 5'-GAGGTGCAGCTGTTGGAGTCTGG-3'
- VH4a 5'-CAG(CG)TGCAGCTGCAGGAGTCGGGC-3'
- VH4b 5'-CAGGTGCAGCTACAGCAGTGGGGC-3'
- VH5a 5'-GA(AG)GTGCAGCTGGTGCAGTCTGGA-3'
- VH6a 5'-CAGGTACAGCTGCAGCAGTCAGGT-3'
- VH7a 5'-CAGGT(CG)CAGCTGGTGCAATCTGG-3'
- JH1245 5'-TGAGGAGACGGTGACCAGGGT(GT)CC-3'
- JH3 5'-TGAAGAGACGGTGACCATTGTCCC-3'
- JH6 5'-TGAGGAGACGGTGACCGTGGTCCC-3'
- VK1a 5'-(AG) ACATCCAGATGACCCAGTCTCCA-3'
- VK1b 5'-G(AC) CATCCAGTTGACCCAGTCTCCA-3'
- VK1c 5'-GCCATCC (AG) GATGACCCAGTCTCCA-3'
- VK1d 5'-GTCATCTGGATGACCCAGTCTCCA-3'
- VK2a 5'-GATATTGTGATGACCCAGACTCCA-3'
- VK2b 5'-GAT(AG)TTGTGATGACTCAGTCTCCA-3'

- VK3a 5'-GAAATTGTGTTGAC(AG)CAGTCTCCA-3'
- VK3b 5'-GAAATAGTGATGACGCAGTCTCCA-3'
- VK3c 5'-GAAATTGTAATGACACAGTCTCCA-3'
- VK4a 5'-GACATCGTGATGACCCAGTCTCCA-3'
- VK5a 5'-GAAACGACACTCACGCAGTCTCCA-3'
- VK6a 5'-GAAATTGTGCTGACTCAGTCTCCA-3'
- VK6b 5'-GATGTTGTGATGACACAGTCTCCA-3'
- JK1 5'-ACGTTTGATTTCCACCTTGGTCCC-3'
- JK24 5'-ACGTTTGATCTCCA(CG)CTTGGTCCC-3'
- JK3 5'-ACGTTTGATATCCACTTTGGTCCC-3'
- JK5 5'-ACGTTTAATCTCCAGTCGTGTCCC-3'
- VL1a 5'-CAGTCTGTGCTGACTCAGCCACCC-3'
- VL1b 5'-CAGTCTGTG(CT)TGACGCAGCCGCCC-3'
- VL2 5'-CAGTCTGCCCTGACTCAGCCT(CG)-3'
- VL3a 5'-TCCTATG(AT)GCTGACTCAGCCACCC-3'
- VL3b 5'-TCCTATGAGCTGACACAGC(CT)ACCC-3'
- VL3c 5'-TCTTCTGAGCTGACTCAGGACCCT-3'
- VL3d 5'-TCCTATGAGCTGATGCAGCCACCC-3'
- VL4a 5'-CAGCCTGTGCTGACTCAATCATCC-3'
- VL4b 5'-CAGCTTGTGCTGACTCAATCGCCC-3'
- VL4c 5'-CTGCCTGTGCTGACTCAGCCCCCG-3'
- VL5a 5'-CAGCCTGTGCTGACTCAGCCA(CT)CT-3'
- VL5c 5'-CAGGCTGTGCTGACTCAGCCGGCT-3'
- VL6 5'-AATTTTATGCTGACTCAGCCCCAC-3'
- VL7 5'-CAG(AG) CTGTGGTGACTCAGGAGCCC-3'
- VL8 5'-CAGACTGTGGTGACCCAGGAGCCA-3'
- VL4_9 5'-C(AT)GCCTGTGCTGACTCAGCCACCT-3'
- VL10 5'-CAGGCAGGCTGACTCAGCCACCC-3'
- JL1 5'-ACCTAGGACGTGACCTTGGTCCC-3'

- TL23 5'-ACCTAGGACGGTCAGCTTGGTCCC-3'
- IL7 5'-ACCGAGGACGGTCAGCTGGGTGCC-3'

[0069]

重鎖可変領域、 κ 鎖可変領域、 λ 鎖可変領域のクローニングを行う目的で、別々にそれぞれの遺伝子サブセットに対するプライマー混合液とTaq DNA polymera se Core Kit (QIAGEN)の組み合わせでPCR増幅を行った。重鎖、 κ 鎖を増幅するためにそれぞれ5つのプライマー混合液をつくり、このプライマー混合液を用いて10種類の反応液を調製した。混合液におけるプライマーの組み合せを表1に示した。 4μ Lの鋳型cDNAを含む終濃度1x反応緩衝液、1xQ solution (QIAGEN)、0.4 mM dNTP、 0.4μ Mのforwardおよびreverse-wardプライマー、2U Taq DNAポリメラーゼを含む反応混合液 20μ Lを調製した。反応混合液をアプライドバイオシステムズPE9700にセットし40サイクルの増幅反応を行った。増幅サイクルは、9.4 $\mathbb C$ 1.0 秒の変性のあと5.0 $\mathbb C$ 3.0 秒のアニーリング、7.2 $\mathbb C$ 3.0 秒の伸長反応からなる。

[0070]

【表1】

プライマーセット		forv	vard		reverse					
VH1-JH MIX	VH1a	VH1b	VH1c	VH1d	JH1245	JH3	JH6			
VH2-JH MIX	VH2a	VH2b			JH1245	JH3	JH6			
VH3/5-JH MIX	VH3a	VH3b	VH3c	VH3d	JH1245	JH3	JH6			
VH4-JH MIX	VH4a	VH4b			JH1245	JH3	JH6			
VH6/7-JH MIX	VH6a	VH7a			JH1245	JH3	JH6			
VK1-JK MIX	VK1a	VK1b	VK1c	VK1d	JK1	JK24	JK3	JK5		
VK2-JK MIX-	VK2a	VK2b			JK1	JK24	JK3	JK5		
VK3-JK MIX	VK3a	VK3b	VK3c		JK1	JK24	JK3	JK5		
VK4/5-JK MIX	VK4a	VK5a			JK1	JK24	JK3	JK5		
VK6-JK MIX	VK6a	VK6b			JK1	JK24	JK3	JK5		

[0071]

反応後の生成産物をラボチップDNA7500 /Agilent2100を用いて解析した。増幅結果を図に示した(図2、図6、図8、図10、図12、図14、および図16)。増幅産物は、QIAGEN PCR Purification Kitを用いて精製した。PCR反応産物量が少ない場合には、アガロース電気泳動を行い、抗体遺伝子可変領域に相当する分子量領域を切り出し、再増幅した。得られたDNA断片をpGEM-T Easy (Promega)にクローニングし、大腸菌DH5αを形質転換した。組換えプラスミドの挿入配

列の塩基配列を決定し、抗体遺伝子が増幅されていることを確認した。決定された塩基配列は配列番号:1~配列番号:54(重鎖)、および配列番号:55~配列番号:84(軽鎖)に示した。更に決定されたアミノ酸配列をアライメントした結果を図3および図4に示した。アライメントの結果、本発明の方法によって複数クローンの抗体遺伝子が取得されていることが確認できた。しかし単離された可変領域のアミノ酸配列の種類が多様でないことから、存在していたB細胞は特定の抗原刺激を受けて増殖した細胞群である可能性が高いことが示された。

[0072]

[実施例4] 一本鎖抗体分子の調製

一本鎖抗体遺伝子作成のためのリンカー配列をMarksらの方法[J. Mol. Biol. (1991) 222, 581-597]に従って作成した。作成に用いた鋳型DNA配列およびプライマーの塩基配列を以下に示した。PCR増幅によって合成されたリンカー断片をアガロースゲル電気泳動により確認し、この断片を含むバンドを切り出して精製した。

[0073]

铸型DNA配列(template linker)/配列番号:151

[0074]

プライマーの塩基配列:

Reverse JH for linker/配列番号: 152~155

- 1 LJH1_2 5'-GCACCCTGGTCACCGTCTCCTCAGGTGG-3'
- 2 LJH3 5'-GGACAATGGTCACCGTCTCTTCAGGTGG-3'
- 3 LJH4_5 5'-GAACCCTGGTCACCGTCTCCTCAGGTGG-3'
- 4 LJH6 5'-GGACCACGGTCACCGTCTCCTCAGGTGG-3'

Reverse VK for linker/配列番号: 156~161

- 5 LVK1 5'-GGAGACTGGGTCATCTGGATGTCCGATCCGCC-3'
- 6 LVK2 5'-GGAGACTGAGTCATCACAACATCCGATCCGCC-3'
- 7 LVK3 5'-GGAGACTGCGTCAACACAATTTCCGATCCGCC-3'

- 8 LVK4 5'-GGAGACTGGGTCATCACGATGTCCGATCCGCC-3'
- 9 LVK5 5'-GGAGACTGCGTGAGTGTCGTTTCCGATCCGCC-3'
- 10 LVK6 5'-GGAGACTGAGTCAGCACAATTTCCGATCCGCC-3'
- Reverse VL for linker/配列番号:162~168
- 11 LVL1 5'-GGCGGCTGCGTCAACACAGACTGCGATCCGCCACCGCCAGAG-3'
- 12 LVL2 5'-GCAGGCTGAGTCAGAGCAGACTGCGATCCGCCACCGCCAGAG-3'
- 13 LVL3a 5'-GGTGGCTGAGTCAGCACATAGGACGATCCGCCACCGCCAGAG-3'
- 14 LVL3b 5'-GGGTCCTGAGTCAGCTCAGAAGACGATCCGCCACCGCCAGAG-3'
- 15 LVL4 5'-GGCGGTTGAGTCAGTATAACGTGCGATCCGCCACCGCCAGAG-3'
- 16 LVL5 5'-GACGGCTGAGTCAGCACAGACTGCGATCCGCCACCGCCAGAG-3'
- 17 LVL6 5'-TGGGGCTGAGTCAGCATAAAATTCGATCCGCCACCGCCAGAG-3'

[0075]

単一のB細胞のmRNAから合成したcDNAを鋳型としてPCR増幅した重鎖可変領域、 κ 鎖可変領域もしくは λ 鎖可変領域、リンカー配列を混ぜ、以下(配列番号: $169\sim182$)に示したプライマーセットを用いてPCRを行った。軽鎖が κ 鎖の 場合にはVHプライマーとJKプライマーの組み合わせ、軽鎖が λ 鎖の場合にはVHプライマーとJLプライマーの組み合わせの反応液を調製した。KOD plus DNA polymerase (TOYOBO)を用いて製造者の指示に従い反応液を調製した。プライマー添加前の7サイクルの94 $\mathbb C$ 15秒の変性および $68\mathbb C$ 1分の伸長反応を行い、その後プライマーを添加し20サイクルの94 $\mathbb C$ 15秒の変性および $68\mathbb C$ 1分の伸長反応を行った。

[0076]

- VH1BACKNco 5'-AGTATTGACCATGGCCCAGGTGCAGCTGGTGCAGTCTGG-3'
- VH2BACKNco 5'-AGTATTGACCATGGCCCAGGTCAACTTAAGGGAGTCTGG-3'
- VH3BACKNco 5'-AGTATTGACCATGGCCGAGGTGCAGCTGGTGGAGTCTGG-3'
- VH4BACKNco 5'-AGTATTGACCATGGCCCAGGTGCAGCTGCAGGAGTCGGG-3'
- VH5BACKNco 5'-AGTATTGACCATGGCCCAGGTGCAGCTGTTGCAGTCTGC-3'
- VH6BACKNco 5'-AGTATTGACCATGGCCCAGGTACAGCTGCAGCAGTCAGG-3'
- JK1FOREco 5'-TAATGAATTCACGTTTGATTTCCACCTTGGTCCC-3'

JK2FOREco 5'-TAATGAATTCACGTTTGATCTCCAGCTTGGTCCC-3'

JK3FOREco 5'-TAATGAATTCACGTTTGATATCCACTTTGGTCCC-3'

JK4FOREco 5'-TAATGAATTCACGTTTGATCTCCACCTTGGTCCC-3'

JK5FOREco 5'-TAATGAATTCACGTTTAATCTCCAGTCGTGTCCC_3'

JL1FOREco 5'-TAATGAATTCACCTAGGACGGTGACCTTGGTCCC-3'

JL2_3FOREco 5'-TAATGAATTCACCTAGGACGGTCAGCTTGGTCCC-3'

JL4_5FOREco 5'-TAATGAATTCACCTAAAACGGTGAGCTGGGTCCC-3'

[0077]

増幅産物をアガロースゲル電気泳動により確認した後、相当する遺伝子断片を含むバンドを切り出して精製した。切り出した断片を制限酵素で切断し、発現ベクターへに挿入した。発現ベクターは、挿入された断片をT7プロモーターの制御下で発現し、かつ組み換え体のC末端にTLAG夕グを付加できるようデザインした。得られた発現ベクターで、大腸菌DH5 α を形質転換した。発現プラスミドの挿入配列をDNAシーケンシングにより確認し、続いてこの発現プラスミドにより大腸菌BL21 (DE3)株を形質転換した。

[0078]

本実施例において構築した一本鎖抗体の塩基配列とその翻訳アミノ酸配列を配列番号:183~配列番号:188に示した。70-6scFv(配列番号187-188)は単一のB細胞より単離した重鎖(配列番号:93-94)および軽鎖(配列番号:95-96)から作成した一本鎖抗体である。一方、70-5AscFv(配列番号:183-184)、および70-5BscFv(配列番号:185-186)は、5個のB細胞より得られた重鎖と軽鎖を組み合せて作成した一本鎖抗体である。70-5AscFvと70-5BscFvを構成する重鎖の塩基配列およびアミノ酸配列は配列番号:91-92に、また軽鎖が由来する塩基配列およびアミノ酸配列は配列番号:85-88に示した。

[0079]

組換え一本鎖抗体を、大腸菌培養上清より調製した。対数増殖期にある形質転換細胞に対して30℃、0.5mM isopropyl-β-thiogalactopyranoside添加により組換え抗体の発現を誘導した。終夜培養後、培養液を遠心し培養上清と細胞とを分

離した。上清を濾過後、Anti-FLAG M2アフィニティーカラム(Sigma)に供し、組換え蛋白質をカラムに吸着させた。カラムを洗浄後、0.1M Glycine (pH3.5)で組換え蛋白質を溶出した。溶出液をPD10カラム(アマシャムバイオテク)へと供し0.01% Tween20を含むPBSへとすぐに緩衝液を置換した。蛋白質の存在をSDS-PAGE後のクマシー染色もしくは抗FLAG抗体によるウェスタンプロッティングにより確認した。

[0080]

[実施例3] 免疫染色

癌組織瞬間凍結組織切片を1%パラフォルムアルデヒド・PBS溶液で10分間固定した。内在性のペルオキシダーゼ活性を0.3%過酸化水素水でブロックした。 組換え抗体の非特異的な結合が起こらないようにするために、組換え抗体を含む溶液とインキュベーションする前に10%胎児ウシ血清でブロッキングした。1% BSA, 0.1% tween-20を含むPBS中に組換え抗体を含む溶液を希釈し、この溶液を組織切片とインキュベーションした。結合した組換え抗体をペルオキシダーゼ共役抗FLAG抗体(FLAG)による過酸化水素水存在下での3,3-diamino-benzidine-te tra hydrochlorideのブラウン色沈殿物変換により検出した。抗体添加前後に、0.1% tween-20を含むPBSを用いて室温5分で3度洗浄した。組織切片はヘマトキシリンでカウンター染色し、マウンティングを行う前にエタノールおよびキシレンを用いて脱水した。抗体染色の陰性対照として組換え抗体添加段階を除いて同様の作業を行った。

[0081]

【発明の効果】

本発明によって、B細胞のクローン化に頼ることなく、病巣に対する抗体をコードするポリヌクレオチドを単離することができる。本発明の方法は、B細胞のクローン化に依存しないため、クローン化が難しいヒトの抗体産生細胞由来の遺伝子も容易に取得できる。

[0082]

本発明に基づいて、癌組織に浸潤したB細胞から、癌組織を認識する抗体をコードする遺伝子を単離することができる。癌細胞を認識する抗体は、癌の診断や

治療において有用である。本発明を利用すれば、ヒトの抗体産生細胞からも容易 に抗体遺伝子を取得できる。癌の診断や治療において、癌組織を認識するヒトの 抗体遺伝子が取得された意義は大きい。

[0083]

抗体を利用した癌の診断や治療においては、ヒトへ抗体が投与される。たとえば抗体を用いた癌の診断においては、追跡可能な標識を有する抗体分子が投与され、抗体の局在部分に癌が存在することが示される。癌の治療においては、標的治療(target threrapy)に抗体が利用される。すなわち抗がん剤を結合した抗体が、患者に投与される。ヒト抗体はヒトに投与したときに高い安全性を期待できる。また異種蛋白質として認識されにくいため、血中濃度を長期間に渡って安定に維持することができる。

[0084]

【配列表】

SEQUENCE LISTING

- <110> CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA
- <120> Antibody against focus tissue
- <130> C1-A0230
- <160> 188
- <170> PatentIn version 3.1
- <210> 1
- <211> 360
- <212> DNA
- <213> Homo sapiens

<220)>															
<22	l> (CDS														
<222	2>	(1)	. (360))												
<223	3>				•											
<400)> :	1														
cag	gtg	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gct	gag	gtg	aag	aag	cct	ggg	gcc	48
Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	
1				5					10					15		
tca	gtg	aag	gtc	tcc	tgt	cag	gct	tct	gga	tac	atg	ttc	acc	ggc	ttc	96
Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Gln	Ala	Ser	Gly	Tyr	Met	Phe	Thr	Gly	Phe	
			20					25					30			
tat	atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	144
Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met	
		35					40					45				
gga	tgg	atg	aac	act	aac	agt	ggt	gcc	aca	ggc	tat	gca	cac	aag	ttt	192
Gly	Trp	Met	Asn	Thr	Asn	Ser	Gly	Ala	Thr	Gly	Tyr	Ala	His	Lys	Phe	
	50					55					60					
cag	gac	agg	gtc	acc	ctg	acc	agg	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	ggc	tac	240
Gln	Asp	Arg	Val	Thr	Leu	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Gly	Tyr	
65					70					75					80	
atg	gag	ctg	ggc	ggc	ctg	aca	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tat	tgt	288

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

_特願2002-339241

ページ: 34/

85 90 95

gcg aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc tgg ggc caa 336 Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln

100 105 110

ggg cca atg gtc acc gtc tct tca 360
Gly Pro Met Val Thr Val Ser Ser

115 120

<210> 2

<211> 120

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 2

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala

1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe 20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe
50 55 60

ページ: 35/

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr 65 70 75 80

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Pro Met Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 3

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

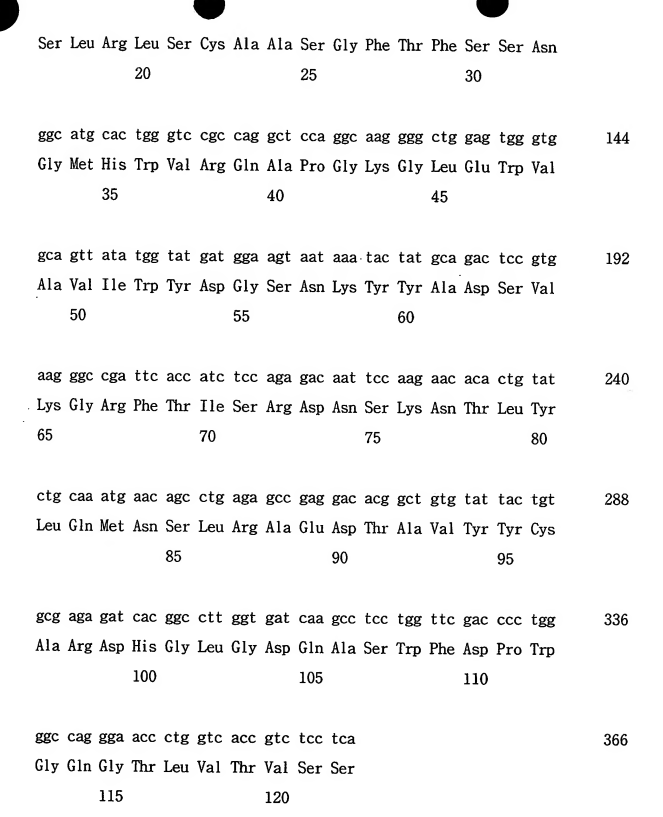
<222> (1).. (366)

<223>

<400> 3

cag gtc cag ctg gtg caa tct gga gga ggc gtg gtc cag cct ggg agg 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg
1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttc agt agc aat 96



<210> 4

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 4

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr. Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210	> :)															
<211	> 3	366															
<212	> I	ONA															
<213	> F	lomo	sapi	ens													
<220	>																
<221	> (CDS															
<222	>	(1)	(366	5)													
<223	>																
<400	> :	5					•										
cag	gtc	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gga	ggc	gtg	gtc	cag	cct	ggg	agg	48	3
Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Gly	Gly	Val	Val	Gln	Pro	Gly	Arg		
1				5					10					15			
tcc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	gga	ttc	acc	ttc	agt	agc	aat	96	ò
Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser	Ser	Asn		
			20					25					30				
ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	144	1
Gly	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Val		
		35					40					45					
gca	gtt	ata	tgg	tat	gat	gga	agt	aat	aaa	tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	192	2
Ala	Val	Ile	Trp	Tyr	Asp	Gly	Ser	Asn	Lys	Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val		
	50					55					60						
aag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	aat	tcc	aag	aac	aca	ctg	tat	24	0

ページ: 39/

Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	
65					70					75					80	
ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	aga	gcc	gag	gac	acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	288
					Leu											
LAU	0111	met	11011		DCu	mg	ma	oru		1111	ma	vai	ıyı	_	Cys	
				85					90					95		
gcg	aga	gat	cac	ggc	ctt	ggt	gat	caa	gcc	tcc	tgg	ttc	gac	ccc	tgg	336
Ala	Arg	Asp	His	Gly	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Trp	Phe	Asp	Pro	Trp	
			100					105					110			
aac	റമത	ത്ത	acc	cta	gtc	acc	atc	tcc	tca							366
																500
GIY	GIN		ınr	Leu	Val	ınr		Ser	Ser							
		115					120									
<21	0>	6														
. <21	1>	122														
<212	2>]	PRT														
<21:	3> 1	Homo	san	iens												

<400> 6

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35

40

45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 7

<211> 340

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(339)

<223>

<400> 7

cag	gtg	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gct	gag	gtg	agg	aag	cct	ggg	acg	48
Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Arg	Lys	Pro	Gly	Thr	
1				5					10					15		
aca	gtg	aca	atc	tcc	tgc	aag	gtt	tct	gga	cac	aac	ttc	atc	gac	cac	96
Thr	Val	Thr	Ile	Ser	Cys	Lys	Val	Ser	Gly	His	Asn	Phe	Ile	Asp	His	
			20					25					30			
tac	atg	cat	tgg	gta	caa	cag	gcc	cct	gga	aaa	ggg	ctt	gac	tgg	atg	144
Tyr	Met	His	Trp	Val	Gln	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Asp	Trp	Met	
		35					40					45				
gga	cta	att	gac	cct	gaa	gat	ggt	cag	acg	aaa	tat	tca	gag	agg	ttt	192
Gly	Leu	Ile	Asp	Pro	Glu	Asp	Gly	Gln	Thr	Lys	Tyr	Ser	Glu	Arg	Phe	
	50					55					60					
gag	ggc	aga	gtc	aca	att	acc	gcg	gac	aag	tca	aca	gac	aca	acc	tac	240
Glu	Gly	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Ser	Thr	Asp	Thr	Thr	Tyr	
65					70					7 5					80	
ttg	gag	gtg	agc	ggc	ctg	aga	tcg	gaa	gac	acg	gcc	gtt	tat	ttc	tgt	288
Leu	Glu	Val	Ser	Gly	Leu	Arg	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Phe	Cys	
				85					90					95		
													•			
aca	acg	gac	ttg	ggt	gac	ttg	aat	tat	tgg	aac	cct	ggt	cac	cgt	ctc	336
							Asn									
			100					105					110			

ctc a

340

Leu

<210> 8

<211> 113

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 8

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Arg Lys Pro Gly Thr
1 5 10 15

Thr Val Thr Ile Ser Cys Lys Val Ser Gly His Asn Phe Ile Asp His
20 25 30

Tyr Met His Trp Val Gln Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Asp Trp Met
35 40 45

Gly Leu Ile Asp Pro Glu Asp Gly Gln Thr Lys Tyr Ser Glu Arg Phe
50 55 60

Glu Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Lys Ser Thr Asp Thr Thr Tyr 65 70 75 80

Leu Glu Val Ser Gly Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys
85 90 95

Thr Thr Asp Leu Gly Asp Leu Asn Tyr Trp Asn Pro Gly His Arg Leu

100

105

110

Leu

<210> 9

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (366)

<223>

<400> 9

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gga ggc gtg gtc cag cct ggg agg 48 Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttc agt agc aat 96
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn
20 25 30

ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg gag tgg gtg

144

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35

40

45

gca gtt ata tgg	tat gat gga	agt aat aaa ta	ac tat gca gac to	c gtg 192
Ala Val Ile Trp	Tyr Asp Gly	Ser Asn Lys Ty	yr Tyr Ala Asp Se	r Val
50	55		60	
aag ggc cga tto	acc atc tcc	aga gac aat to	cc aag aac aca ct	g tat 240
Lys Gly Arg Phe	Thr Ile Ser	Arg Asp Asn Se	er Lys Asn Thr Le	ı Tyr
65	70	75	5	80
ctg caa atg aac	agc ctg aga	gcc gag gac ac	cg gct gtg tat ta	c tgt 288
Leu Gln Met Asn	Ser Leu Arg	Ala Glu Asp Th	nr Ala Val Tyr Ty	Cys
	85	90	95	
			•	
gcg aga gat cac	ggc ctt ggt	gat caa gcc to	cc tgg ttc gac cc	tgg 336
Ala Arg Asp His	Gly Leu Gly	Asp Gln Ala Se	er Trp Phe Asp Pro	Trp
100		105	110	
ggc cag gga acc	ctg gtc acc	gtc tcc tca		366
Gly Gln Gly Thr	Leu Val Thr	Val Ser Ser		
115		120		
<210> 10				
<211> 122				
<212> PRT				
<213> Homo sap	iens			
<400> 10				
Gln Val Gln Leu	Val Gln Ser	Gly Gly Gly Va	ıl Val Gln Pro Gly	Arg
1	5	10	. 15	

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 11

<211> 381

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<2	21>	C	DS								,	ı					
<2	22>	(1)	(381	()												
<2	23>																
<4	ł00>	1	1														
ca	ıg g	tc	cag	ctg	gtg	caa	tct	gga	gct	gag	ggg	aaa	aag	ccg	gga	gag	48
Gl	n V	al	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Gly	Lys	Lys	Pro	Gly	Glu	
1					5					10					15		
to	ct c	tg	aag	atc	tcc	tgt	cag	ggt	tct	gga	tac	aca	ttt	agc	aat	tac	96
Se	er L	eu	Lys	Ile	Ser	Cys	Gln	Gly	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Ser	Asn	Tyr	
				20					25					30			
tį	gg a	ıtc	gcc	tgg	gtg	cgc	cag	agg	ccc	ggg	aaa	ggc	ctg	gag	tgg	atg	144
Tı	rp I	le	Ala	Trp	Val	Arg	Gln	Arg	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Met	
			35					40					45				
g	gg a	itc	atc	tat	cct	ggt	gac	tct	gat	atc	aaa	tac	agt	ccg	tcc	ttc	192
G	ly I	lle	Ile	Tyr	Pro	Gly	Asp	Ser	Asp	Ile	Lys	Tyr	Ser	Pro	Ser	Phe	
	5	50					55					60					
C	aa g	ggc	cat	gtc	acc	atc	tca	gcc	gac	acg	tcc	atg	aac	acc	gcc	tac	240
G	ln (Gly	His	Val	Thr	Ile	Ser	Ala	Asp	Thr	Ser	Met	Asn	Thr	Ala	Tyr	
6	5					70					7 5					80	
C	tg c	ag	tgg	aac	acc	ctg	aag	gcc	tcg	gac	acc	gcc	atg	tac	tac	tgt	288

Leu Gln Trp Asn Thr Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys

90

85

95

gcg aga cat aaa ggg acc agg ttc ggg gag gtt ttg gcg gtt ggc aac 336
Ala Arg His Lys Gly Thr Arg Phe Gly Glu Val Leu Ala Val Gly Asn
100 105 110

tgg ttc gac ccc tgg ggc cag gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca 381

Trp Phe Asp Pro Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

115 120 125

<210> 12

<211> 127

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 12

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Gly Lys Lys Pro Gly Glu

1 5 10 15

Ser Leu Lys Ile Ser Cys Gln Gly Ser Gly Tyr Thr Phe Ser Asn Tyr
20 25 30

Trp Ile Ala Trp Val Arg Gln Arg Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Ile Ile Tyr Pro Gly Asp Ser Asp Ile Lys Tyr Ser Pro Ser Phe
50 55 60

Gln Gly His Val Thr Ile Ser Ala Asp Thr Ser Met Asn Thr Ala Tyr 65 70 75 80 Leu Gln Trp Asn Thr Leu Lys Ala Ser Asp Thr Ala Met Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg His Lys Gly Thr Arg Phe Gly Glu Val Leu Ala Val Gly Asn 100 105 110

Trp Phe Asp Pro Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120 125

<210> 13

<211> 368

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (366)

<223>

<400> 13

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag ttg aag acg cct ggg tcc 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Leu Lys Thr Pro Gly Ser
1 5 10 15

tcg gtg aaa ttc tcc tgc aag gct tcc gga ggc agc ttc agc aac tat 96
Ser Val Lys Phe Ser Cys Lys Ala Ser Gly Gly Ser Phe Ser Asn Tyr
20 25 30

gct	atc	acc	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggt	ctt	gag	tgg	atg	144	
Ala	Ile	Thr	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met		
		35					40					45					
gga	agg	atc	atc	cct	atc	ttt	ggt	ata	cca	aac	tac	gca	cag	gaa	ttc	192	
Gly	Arg	Ile	Ile	Pro	Ile	Phe	Gly	Ile	Pro	Asn	Tyr	Ala	Gln	Glu	Phe		
	50					55					60						
cag	ggc	aga	gtc	acg	att	acc	gcc	gac	gat	tcc	acg	acc	aca	gtc	tac	240	
Gln	Gly	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Ala	Asp	Asp	Ser	Thr	Thr	Thr	Val	Tyr		
65					70					75					80		
atg	gaa	ctg	agc	agc	ctg	aga	tct	gag	gac	acg	gcc	gtg	tat	tac	tgt	288	•
Met	Glu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Ser	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys		
				85					90					95	Ŋ		
gcg	aga	gat	aat	tca	ata	gga	gca	cct	gat	act	tgg	tgg	ttc	gac	ccc	336	
Ala	Arg	Asp	Asn	Ser	Ile	Gly	Ala	Pro	Asp	Thr	Trp	Trp	Phe	Asp	Pro		
			100)				105	;				110)			
tgg	ggc	cag	gga	ι сса	cgg	tca	ccg	tct	cct	ca						368	
Trp	Gly	Gln	Gly	Pro	Arg	Ser	Pro	Ser	Pro	•							
		115	;				120)									

<210> 14

<211> 122

<212> PRT

出証特2003-3107176

<213> Homo sapiens

<400> 14

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Leu Lys Thr Pro Gly Ser

1 5 10 15

Ser Val Lys Phe Ser Cys Lys Ala Ser Gly Gly Ser Phe Ser Asn Tyr
20 25 30

Ala Ile Thr Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

. Gly Arg Ile Ile Pro Ile Phe Gly Ile Pro Asn Tyr Ala Gln Glu Phe 50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Asp Ser Thr Thr Thr Val Tyr
65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Ser Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Asn Ser Ile Gly Ala Pro Asp Thr Trp Phe Asp Pro
100 105 110

Trp Gly Gln Gly Pro Arg Ser Pro Ser Pro 115 120

<210> 15

<211> 360					
<212> DNA					
<213> Homo	sapiens				
<220>					
<221> CDS					
<222> (1)	. (360)				
<223>					
<400> 15					
cag gtc cag	g ctg gtg caa	tct ggg gct	gag gtg aag	aag cct ggg	gcc 48
Gln Val Gl	n Leu Val Gln	Ser Gly Ala	Glu Val Lys	Lys Pro Gly	Ala
1	5		10	15	
tca gtg aa	g gtc tcc tgt	cag gct tct	gga tac atg	ttc acc ggc	ttc 96
Ser Val Ly	s Val Ser Cys	Gln Ala Ser	Gly Tyr Met	Phe Thr Gly	Phe
	20	25		30	
•					
tat atg ca	tgg gtg cga	cag gcc cct	gga caa ggg	ctt gag tgg	atg 144
Tyr Met Hi	Trp Val Arg	Gln Ala Pro	Gly Gln Gly	Leu Glu Trp	Met
35		40		45	
gga tgg at	g aac act aac	agt ggt gcc	aca ggc tat	gca cac aag	ttt 192
Gly Trp Me	: Asn Thr Asn	Ser Gly Ala	Thr Gly Tyr	Ala His Lys	Phe
50		55	. 60		
cag gac ag	g gtc acc ctg	acc agg gad	acg tcc atc	agc aca ggc	tac 240
Gln Asp Ar	g Val Thr Leu	Thr Arg Asp	Thr Ser Ile	Ser Thr Gly	Tyr
65	70		75		80

75

70

80

gag	ctg	ggc	ggc	ctg	aca	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tat	tgt	288
Glu	Leu	Gly	Gly	Leu	Thr	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
			85					90					95		
aga	acc	cag	gag	gtt	tac	tac	tac	gct	atg	gac	gtc	tgg	ggc	caa	336
Arg	Thr	Gln	Glu	Val	Tyr	Tyr	Tyr	Ala	Met	Asp	Val	Trp	Gly	Gln	
		100					105					110			
aca	atg	gtc	acc	gtc	tct	tca									360
Thr	Met	Val	Thr	Val	Ser	Ser									
	115					120									
0>	16														
1>	120		•												
2>]	PRT														
.3>]	Homo	sap	iens												
0>	16			,											
Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	
			5					10					15		
Val	Lys	Val	Ser	Cys	Gln	Ala	Ser	Gly	Tyr	Met	Phe	Thr	Gly	Phe	
		20					25					30			
Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met	
	g aga Arg aca Thr 10> 12> 13> 100> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100> 11> 100>	aga acc Arg Thr aca atg Thr Met 115 10> 16 1> 120 2> PRT 3> Homo 10> 16 1 Val Gln Val Lys	aga acc cag Arg Thr Gln 100 g aca atg gtc Thr Met Val 115 10> 16 1> 120 2> PRT 3> Homo sap 10> 16 1 Val Gln Leu Val Lys Val 20	Glu Leu Gly Gly 85 g aga acc cag gag 1 Arg Thr Gln Glu 100 g aca atg gtc acc 7 Thr Met Val Thr 115 10> 16 11> 120 12> PRT 13> Homo sapiens 100> 16 11 Val Gln Leu Val 5 10 Val Lys Val Ser 20	Glu Leu Gly Gly Leu 85 aga acc cag gag gtt Arg Thr Gln Glu Val 100 aca atg gtc acc gtc Thr Met Val Thr Val 115 ac> 16 ac> 16 ac> 120 ac> PRT ac> PRT ac> Homo sapiens acc Signate acc gtc by Thr Met Val Thr Val by Thr Val by Thr Val by Thr Val color acc gtc by Thr Met Val Thr Val by Thr Val by Thr Val by Thr Val color acc gtc by Thr Val	Glu Leu Gly Gly Leu Thr 85 aga acc cag gag gtt tac Arg Thr Gln Glu Val Tyr 100 aca atg gtc acc gtc tct Thr Met Val Thr Val Ser 115 0> 16 1> 120 2> PRT 3> Homo sapiens 0> 16 1 Val Gln Leu Val Gln Ser 5 Val Lys Val Ser Cys Gln 20	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser 85 g aga acc cag gag gtt tac tac Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr 100 g aca atg gtc acc gtc tct tca Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120 10> 16 1> 120 1>> PRT 13> Homo sapiens 10> 16 1 Val Gln Leu Val Gln Ser Gly 5 TVal Lys Val Ser Cys Gln Ala 20	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp 85 85 85 85 85 85 86 87 87 87 87 87 87 87	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp 85 90 90	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr 85 85 90 90 85 90 85 90 86 47 47 47 47 47 47 47 4	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala 85 90 g aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac a Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp 100 105 g aca atg gtc acc gtc tct tca 7 Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120 10> 16 11> 120 12> PRT 13> Homo sapiens 10> 16 1 Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys 5 10 1 Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met 20 25	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val 85 90 g aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val 100 105 g aca atg gtc acc gtc tct tca 7 Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120 10> 16 11> 120 12> PRT 13> Homo sapiens 10> 16 1 Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys 5 10 1 Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe 20 25	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr 85 90 g aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc tgg Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp 100 105 110 g aca atg gtc acc gtc tct tca 7 Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120 40	Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr 85 90 95 graph acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc tgg ggc Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly 100 105 110 graca atg gtc acc gtc tct tca 115 120 100 16 120 120 120 120 100 16 120 120 15 100 16 100 105 100 15 101 102 103 103 105 105 105 105 102 103 105 105 105 105 103 104 105 105 105 105 104 105 105 105 105 105 105 107 107 107 107 107 107 107 107 107 107 108 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 109 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 100 10	g aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc tgg ggc caa h Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln 100 105 110 g aca atg gtc acc gtc tct tca 7 Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120 10> 16 11> 120 12> PRT 13> Homo sapiens 10> 16 1 Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala 5 10 15 15 16 17 Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe

40

35

45

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe
50 55 60

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr 65 70 75 80

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 17

<211> 365

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(363)

<223>

<400> 17

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gga ggc gtg gtc cag cct ggg agg 48 Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1				5					10					15		
tcc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	gga	ttc	acc	ttc	agt	agc	aat	96
Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser	Ser	Asn	
			20					25					30			
ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	144
Gly	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Val	
		35					40					45				
gca	gtt	ata	tgg	tat	gat	gga	agt	aat	aaa	tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	192
Ala	Val	Ile	Trp	Tyr	Asp	Gly	Ser	Asn	Lys	Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	
	50					55					60					
aag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	gac	aat	tcc	aag	aac	aca	ctg	tat	240
Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	
65					70					75					80	
ctg	caa	atg	aac	agc	ctg	agg	gcc	gag	gac	acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	288
Leu	Gln	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
				85					90					95		
gcg	aga	gat	cac	ggc	ctt	ggt	gat	caa	gcc	tcc	tgg	ttc	gac	ccc	tgg	336
Ala	Arg	Asp	His	Gly	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Trp	Phe	Asp	Pro	Trp	
			100					105					110			
ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tc							365
Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser								
		115					120									

0.1	^	10
<21	U>	18

<211> 121

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 18

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser 115 120

<210> 19

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(366)

<223>

<400> 19

cag gtc cag ctg gcg caa tct gga gga ggc gtg gtc cag cct ggg agg 48
Gln Val Gln Leu Ala Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg
1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc agc ttc agt agc tat 96
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Ser Tyr
20 25 30

ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg gag tgg gtg

144

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35

40

45

gca gtt ata tgg tat gat gga agc tat aaa tac tat gca gaa tcc gtg 192 Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala Glu Ser Val 50 55 60

aag ggc cga ttc atc tcc aga gac aat tcc aag aac acc ctg tat

Lys Gly Arg Phe Ile Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr

70 75 80

ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtc tat tac tgt

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

gcg aga gat cgg ggg tcg gtg gag atg gct aca atc gcg gac tac tgg

Ala Arg Asp Arg Gly Ser Val Glu Met Ala Thr Ile Ala Asp Tyr Trp

100

105

110

ggc cag gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

115 120

<210> 20

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 20

Gln Val Gln Leu Ala Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Ser Tyr

20

25

30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala Glu Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Ile Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Arg Gly Ser Val Glu Met Ala Thr Ile Ala Asp Tyr Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 21

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(366)

<223>

<40	0>	21														
cag	gtc	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gga	ggc	gtg	gtc	cag	cct	ggg	agg	48
Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Gly	Gly	Val	Val	Gln	Pro	Gly	Arg	
1				5					10					15		
tcc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	gga	ttc	agc	ttc	agt	agc	tat	96
Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Ser	Phe	Ser	Ser	Tyr	
			20					25					30			
ggc	atg	cac	tgg	gtc	cgc	cag	gct	cca	ggc	aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtg	144
Gly	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Val	
		35					40					45				
gca	gtt	ata	tgg	tat	gat	gga	agt	tat	aaa	tac	tat	gca	gaa	tcc	gtg	192
Ala	Val	Ile	Trp	Tyr	Asp	Gly	Ser	Tyr	Lys	Tyr	Tyr	Ala	Glu	Ser	Val	
	50					55					60					
				-												
aag	ggc	cga	ttc	atc	atc	tcc	aga	gac	aat	tcc	aag	aac	acc	ctg	tat	240
Lys	Gly	Arg	Phe	Ile	Ile	Ser	Arg	Asp	Asn	Ser	Lys	Asn	Thr	Leu	Tyr	
65					70	•				75					80	
						aga										288
Leu	Gln	Met	Asn	Ser	Leu	Arg	Ala	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
				85					90					95		
						gta										336
Ala	Arg	Asp	Arg	Gly	Ser	Val	Glu	Met	Ala	Thr	Ile	Ala	Asp	Tyr	Trp	

60/

100

105

110

ggc cag gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca
Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
115 120

366

<210> 22

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 22

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Tyr
20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala Glu Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Ile Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

ページ: 61/

85

90

95

Ala Arg Asp Arg Gly Ser Val Glu Met Ala Thr Ile Ala Asp Tyr Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 23

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(366)

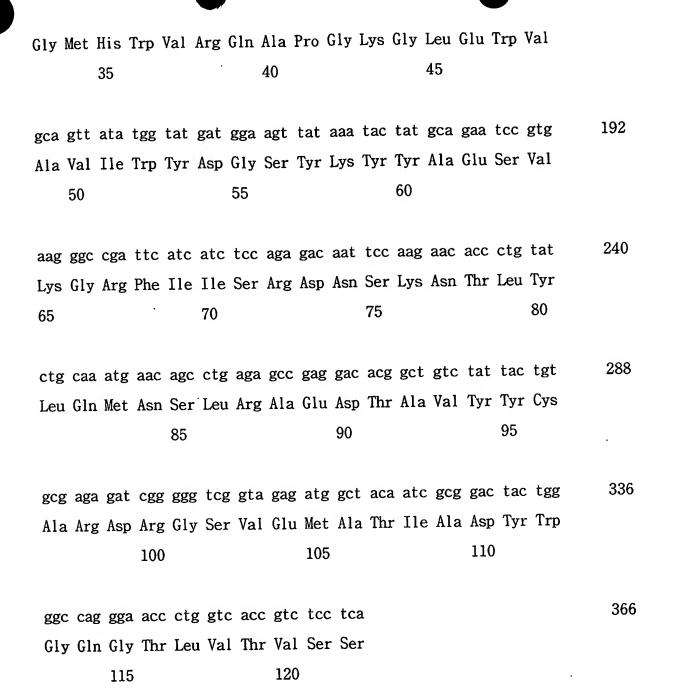
<223>

<400> 23

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gga ggc gtg gtc cag cct ggg agg 48 Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg 1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc agc ttc agt agc tat 96
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Ser Tyr
20 25 30

ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg gag tgg gtg 144



<210> 24

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 24

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Ser Phe Ser Tyr 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val 35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Tyr Lys Tyr Tyr Ala Glu Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Ile Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp Arg Gly Ser Val Glu Met Ala Thr Ile Ala Asp Tyr Trp
100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 25

<211> 370

<212> DNA

	**	•
<213>	Homo	sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(369)

<223>

<400> 25

cag gta cag ctg cag cag tca ggt cca gga ctg gtg aag ccc tcg cag

Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Gln

1 5 10 15

. acc ctc tca ctc acc tgt gcc atc tcc ggg gac agt gtc tct agc aac

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Ala Ile Ser Gly Asp Ser Val Ser Ser Asn

20

25

30

agt gct gct tgg cac tgg atc agg cag tcc cca tcg aga ggc ctt gag

144

Ser Ala Ala Trp His Trp Ile Arg Gln Ser Pro Ser Arg Gly Leu Glu

35

40

45

tgg ctg gga agg aca tac tac agg tcc aag tgg tat aat gat tat aca

192

Trp Leu Gly Arg Thr Tyr Tyr Arg Ser Lys Trp Tyr Asn Asp Tyr Thr

50

55

60

gtg tct gtg aaa agt cga ata acc atc aag cca gac aca tcc aag aac 240
Val Ser Val Lys Ser Arg Ile Thr Ile Lys Pro Asp Thr Ser Lys Asn
65 70 75 80

cag ttc tcc ctg cag ctg aac tct gtg act ccc gag gac acg gct gtg 288

Gln Phe Ser Leu Gln Leu Asn Ser Val Thr Pro Glu Asp Thr Ala Val
85 90 95

tat tac tgt gca aga tca cag gaa gag cac cgg tcg ttg gat gat gct

Tyr Tyr Cys Ala Arg Ser Gln Glu Glu His Arg Ser Leu Asp Asp Ala

100

105

110

ttt gat atc tgg gac cac ggt cac cgt ctc ctc a 370
Phe Asp Ile Trp Asp His Gly His Arg Leu Leu
115 120

<210> 26

<211> 123

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 26

Gln Val Gln Leu Gln Gln Ser Gly Pro Gly Leu Val Lys Pro Ser Gln

1 5 10 15

Thr Leu Ser Leu Thr Cys Ala Ile Ser Gly Asp Ser Val Ser Ser Asn 20 25 30

Ser Ala Ala Trp His Trp Ile Arg Gln Ser Pro Ser Arg Gly Leu Glu 35 40 45

Trp Leu Gly Arg Thr Tyr Tyr Arg Ser Lys Trp Tyr Asn Asp Tyr Thr
50 55 60

Val	Ser	Val	Lys	Ser	Arg	Ile	Thr	Ile	Lys	Pro	Asp	Thr	Ser	Lys	Asn
65					70					7 5					80

Gln Phe Ser Leu Gln Leu Asn Ser Val Thr Pro Glu Asp Thr Ala Val 85 90 95

Tyr Tyr Cys Ala Arg Ser Gln Glu Glu His Arg Ser Leu Asp Asp Ala 100 105 110

Phe Asp Ile Trp Asp His Gly His Arg Leu Leu
115 120

<210> 27

<211> 360

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(360)

<223>

<400> 27

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala
1 5 10 15

				(_		· •		•					· .	U
tca	gtg	aag	gtc	tcc	tgt	cag	gct	tct	gga	tac	atg	ttc	acc	ggc	ttc		96	
Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Gln	Ala	Ser	Gly	Tyr	Met	Phe	Thr	Gly	Phe			
			20					25					30					
tat	atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	:	144	
Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met			
		35					40					45						
gga	tgg	atg	aac	act	aac	agt	ggt	gcc	aca	ggc	tat	gca	cac	aag	ttt	2	192	
Gly	Trp	Met	Asn	Thr	Asn	Ser	Gly	Ala	Thr	Gly	Tyr	Ala	His	Lys	Phe			
•	50					55					60							
cag	gac	agg	gtc	acc	ctg	acc	agg	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	ggc	tac	2	240	
Gln	Asp	Arg	Val	Thr	Leu	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Gly	Tyr			
65					70					75					80			
atg	gag	ctg	ggc	ggc	ctg	aca	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tat	tgt	2	288	
Met	Glu	Leu	Gly	Gly	Leu	Thr	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys			
				85					90					95				
യാ	303	200	caa	mam	at t	tac	tac	too	ara t	0+~	~~~	~+ ~	+ ~~			,	226	

gcg aga acc cag gag gtt tac tac gct atg gac gtc tgg ggc caa 336
Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln
100 105 110

ggg aca atg gtc acc gtc tct tca 360
Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser
115 120

ページ:

67/

<210> 28

<211> 120

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 28

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala

1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe

20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met

35 40 45

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe

50 55 60

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr

65 70 75 80

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

90 95

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln

100 105 110

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

85

115 120

<210>	> 2	9														
<211>	> 3	48														
<212	> D	NA														
<213	> H	omo	sapi	ens												
<220	>															
<221	> (DS														
<222	> ((1)	(348	3)												
<223	>															
<400	> 2	29														
cag	gtc	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gct	gag	gtg	agg	aag	ccc	ggg	acg	48
Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Arg	Lys	Pro	Gly	Thr	
1				5					10					15		
aca	gtg	aca	atc	tcc	tgc	aag	gtt	tct	gga	cac	aac	ttc	atc	gac	cac	96
Thr	Val	Thr	Ile	Ser	Cys	Lys	Val	Ser	Gly	His	Asn	Phe	Ile	Asp	His	
			20					25					30			
tac	atg	cat	tgg	gta	caa	cag	gcc	cct	gga	aaa	ggg	ctt	gac	tgg	atg	144
Tyr	Met	His	Trp	Val	Gln	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Asp	Trp	Met	
		35					40					45				
gga	cta	att	gac	cct	gaa	gat	ggt	cag	acg	aaa	tat	tca	gag	agg	ttt	192
Gly	Leu	Ile	Asp	Pro	Glu	Asp	Gly	Gln	Thr	Lys	Tyr	Ser	Glu	Arg	Phe	
	50					55					60					

gag	ggc	aga	gtc	aca	att	acc	gcg	gac	aag	tca	aca	gac	aca	acc	tac	240
Glu	Gly	Arg	Val	Thr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Ser	Thr	Asp	Thr	Thr	Tyr	
65	•				70					75					80	
ttg	gag	gtg	agc	ggc	ctg	aga	tcg	gaa	gac	acg	gcc	gtt	tat	ttc	tgt	288
			Ser													
202				85		J			90					95		
			++~	- mont	go o	++~	aat	tat	+ crcr	aac	cau	aas	acc	ctø	atc	336
															gtc	
Thr	Thr	Asp	Leu		Asp	Leu	ASII			GIY	GIII	GIY			· vai	
			100	1				105					110			
acc	gtc	tco	tca	l												348
Thr	Val	Seı	Ser	•												
		115	5													
<21	.0>	30														
<21	.1>	116														
		PRT														
<21			o saj	oiens	3											
~₽ 3		110111	. Juj		-											
	١٥.	20														
<40)0>	30														

Thr Val Thr Ile Ser Cys Lys Val Ser Gly His Asn Phe Ile Asp His
20 25 30

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Arg Lys Pro Gly Thr

5

1

10

Tyr Met His Trp Val Gln Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Asp Trp Met
35 40 45

Gly Leu Ile Asp Pro Glu Asp Gly Gln Thr Lys Tyr Ser Glu Arg Phe
50 55 60

Glu Gly Arg Val Thr Ile Thr Ala Asp Lys Ser Thr Asp Thr Thr Tyr 65 70 75 80

Leu Glu Val Ser Gly Leu Arg Ser Glu Asp Thr Ala Val Tyr Phe Cys
85 90 95

. Thr Thr Asp Leu Gly Asp Leu Asn Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val
100 105 110

Thr Val Ser Ser 115

<210> 31

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(366)

<223>

<400>	31

cag gtc cag ctg	gtg caa tct ggg gg	a ggc gtg gtc cag cct	ggg agg 48
Gln Val Gln Leu	Val Gln Ser Gly Gl	y Gly Val Val Gln Pro	Gly Arg
1	5	10	15
tcc ctg aga ctc	tcc tgt gca gcc tc	t gga ttc acc ttc agt	agc aat 96

tcc	ctg	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcc	tct	gga	ttc	acc	ttc	agt	agc	aat	96
Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Thr	Phe	Ser	Ser	Asn	
			20					25					30			

ggc atg cad	tgg gtc cg	c cag gct cc	a ggc aag ggg o	ctg gag tgg gtg 14	4
Gly Met His	s Trp Val Ar	g Gln Ala Pro	o Gly Lys Gly I	Leu Glu Trp Val	
35		40	4	45	

gca	gtt	ata	tgg	tat	gat	gga	agt	aat	aaa	tac	tat	gca	gac	tcc	gtg	192
Ala	Val	Ile	Trp	Tyr	Asp	Gly	Ser	Asn	Lys	Tyr	Tyr	Ala	Asp	Ser	Val	
	50					55					60					

aag ggc cga t	tc acc atc	tcc aga gac	aat tcc aag aac	aca ctg tat 240
Lys Gly Arg P	he Thr Ile	Ser Arg Asp	Asn Ser Lys Asn	Thr Leu Tyr
65	70		75	80

ctg caa atg	aac a	agc ctg	aga g	gcc gag	gac	acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	288
Leu Gln Met	Asn S	Ser Leu	Arg A	Ala Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
	8	85			90					95		

gcg	aga	gat	cac	ggc	ctt	ggt	gat	caa	gcc	tcc	tgg	ttc	gac	ccc	tgg	336
Ala	Arg	Asp	His	Gly	Leu	Gly	Asp	Gln	Ala	Ser	Trp	Phe	Asp	Pro	Trp	
			100					105					110			

ggc cag ggc acc ctg gtc acc gtc tcc tca
Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser
115 120

366

<210> 32

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 32

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr
65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95



Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 33

<211> 368

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(366)

35

<223>

<400> 33

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag tct ggg gcc 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Ser Gly Ala
1 5 10 15

tca gtg aag gtc tcc tgc aag gct tct gga tac acc ttc acc ggc cac

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly His

20 25 30

ttt atc cac tgg gtg cgg cag gcc cct gga caa ggg ctt gag tgg atg 144 Phe Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met

gga	tgg	atc	aac	cct	aac	gtt	ggt	gtc	aca	aat	tat	gca	cag	aag	ttt	192
Gly	Trp	Ile	Asn	Pro	Asn	Val	Gly	Val	Thr	Asn	Tyr	Ala	Gln	Lys	Phe	
	50					55					60					
cag	ggc	agg	gtc	acc	atg	acc	agg	gac	acg	tcc	ata	agc	aca	gcc	tac	240
Gln	Gly	Arg	Val	Thr	Met	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Ala	Tyr	
65					70					75					80	
ata	gaa	ctg	agg	agg	ctg	aga	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tac	tgt	288
	Glu															
			J	85				-	90					95		
gtg	aga	gaa	tcc	gac	aca	gct	aca	gtg	acc	tac	tac	tac	cac	ggt	atg	336
	Arg															
vai	mg	oru	100	цор	1111	ma	ma	105		191	1,11	131	110		MOC	
			100					103					110			
					•			, ,								260
_	gtc															368
Asp	Val	Trp	Gly	Gln	Trp	Ser	Pro	Ser	Leu							
		115					120									
<21	0>	34														

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 34

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Ser Gly Ala

1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly His
20 25 30

Phe Ile His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met 35 40 45

Gly Trp Ile Asn Pro Asn Val Gly Val Thr Asn Tyr Ala Gln Lys Phe
50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Met Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Ile Glu Leu Arg Arg Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Val Arg Glu Ser Asp Thr Ala Ala Val Ala Tyr Tyr Tyr His Gly Met
100 105 110

Asp Val Trp Gly Gln Trp Ser Pro Ser Leu 115 120

<210> 35

<211> 375

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>	•															
<221>	> CI	OS														
<222	· (1)	(375)												
<223	>															
<400	> 3	5														
cag	gtc	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gga	gac	tgg	gta	aag	cct	ggg	ggg	48
Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Gly	Asp	Trp	Val	Lys	Pro	Gly	Gly	
1				5					10					15		
tcc	ctt	aga	ctc	tcc	tgt	gca	gcg	tct	gga	ttc	cct	ttc	gct	aat	gcc	96
Ser	Leu	Arg	Leu	Ser	Cys	Ala	Ala	Ser	Gly	Phe	Pro	Phe	Ala	Asn	Ala	
			20					25					30			
tgg	atg	tat	tgg	ttc	cgc	cag	gct	cca	ggg	aag	ggg	ctg	gag	tgg	gtt	144
Trp	Met	Tyr	Trp	Phe	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Lys	Gly	Leu	Glu	Trp	Val	
		35					40					45				
ggc	cgt	att	aaa	agc	aaa	cca	agt	ggt	ggg	gct	aca	gag	ttc	gct	gca	192
Gly	Arg	Ile	Lys	Ser	Lys	Pro	Ser	Gly	Gly	Ala	Thr	Glu	Phe	Ala	Ala	
	50					55					60					
ссс	gtg	gaa	ggt	aga	ttc	agc	ato	tcc	aga	gac	gat	tcg	g aaa	a aac	acg	240
Pro	Val	Glu	Gly	Arg	Phe	Ser	Ile	Ser	Arg	, Asp	Asp	Se ₁	Lys	s Asr	1 Thr	
65					70					75					80	
atg	gat	ctg	g caa	atg	; aat	ago	ctg	g aga	acc	gao	gac	aca	a gco	c gta	a tat	288
Met	Asp	Let	ı Gln	Met	Asr	Ser	Leu	ı Arg	g Thi	Ası	as Ası	Th	r Ala	a Va	l Tyr	

90

85

tat tgt acc aca gat tgg ggt tcg ggg acc tat cat aag ttt gct tta 336

Tyr Cys Thr Thr Asp Trp Gly Ser Gly Thr Tyr His Lys Phe Ala Leu

100 105 110

gat gtc tgg ggc caa ggg aca atg gtc acc gtc tct tca 375
Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser
115 120 125

<210> 36

<211> 125

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 36

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Asp Trp Val Lys Pro Gly Gly

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Pro Phe Ala Asn Ala 20 25 30

Trp Met Tyr Trp Phe Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Gly Arg Ile Lys Ser Lys Pro Ser Gly Gly Ala Thr Glu Phe Ala Ala 50 55 60

Pro Val Glu Gly Arg Phe Ser Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Asn Thr

ページ: 79/

65 70 75 80

Met Asp Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Thr Asp Asp Thr Ala Val Tyr

85 90 95

Tyr Cys Thr Thr Asp Trp Gly Ser Gly Thr Tyr His Lys Phe Ala Leu
100 105 110

Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120 125

<210> 37

<211> 357

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(357)

<223>

<400> 37

gtg cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc tca 48
Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser
1 5 10 15

gtg aag gtc tcc tgt cag gct tct gga tac atg ttc acc ggc ttc tat

96
Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe Tyr

ページ: 80/

20 25 30

atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	gga	144	
Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met	Gly		
		35					40					45					
tgg	atg	aac	act	aac	agt	ggt	gcc	aca	ggc	tat	gca	cac	aag	ttt	cag	192	
Trp	Met	Asn	Thr	Asn	Ser	Gly	Ala	Thr	Gly	Tyr	Ala	His	Lys	Phe	Gln		
	50					55					60				•		
gac	agg	gtc	acc	ctg	acc	agg	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	ggc	tac	atg	240	
										Ile							
65					70					75					80		
gag	ctg	ggc	ggc	ctg	aca	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tat	tgt	gcg	288	
Glu	Leu	Gly	Gly	Leu	Thr	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala		
				85					90					95			
aga	acc	cag	gag	gtt	tac	tac	tac	gct	atg	g gac	gto	tgg	ggo	c caa	a ggg	336	
															n Gly		
			100					105					110				

aca atg gtc acc gtc tct tca

357

Thr Met Val Thr Val Ser Ser

115

<210> 38

<211> 119

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 38

Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser 1 5 10 15

Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe Tyr
20 25 30

Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly 35 40 45

Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe Gln 50 55 60

Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr Met 65 70 75 80

Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln Gly
100 105 110

Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115

<210	>	39																
<211:	>	360																
<212	>	DNA																
<213	>	Hom	o s	api	ens													
<220	>																	
<221	>	CDS	;															
<222	;>	(1)	•••	(360)							•						
<223	ß>																	
<400																		
					gtg													48
Gln	Va	1 G!	ln l	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala		Val	Lys	Lys	Pro		Ala		
1					5					10					15			
																		06
					tcc													96
Ser	Va	l L			Ser	Cys	Gln	Ala		Gly	Tyr	Met	Phe		Gly	Pne		
				20					25					30				
									1					~~~	taa	o t a		144
					gtg													144
Tyr	Me			Trp	Val	Arg	Gin	40	Pro	GIY	GIII	GIY	45	Giu	ııp	Met		
		3	5					40					40					
aan	. +	707 O	ta	220	act	220	agt	aat	gcc	aca	gge	tat	gca	cac	aag	ttt		192
																Phe		
Oly	5(ict	11311		11011	55	01)	1114		02,	60			_,			
	J	•																
cap	g g:	ac a	ıgg	gto	acc	: ctg	acc	agg	gac	ace	tcc	atc	ago	aca	a ggo	tac	:	240
	, 0,			J						-			_					

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr

80 75 70 65 atg gag ctg ggc ggc ctg aca tct gac gac acg gcc gtg tat tat tgt 288 Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys 95 90 85 gcg aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc tgg ggc caa 336 Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln 110 105 100 360 ggg aca atg gtc acc gtc tct tca

<210> 40

<211> 120

<212> PRT

<213> Homo sapiens

115

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

<400> 40

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala

1 5 10 15

120

Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe 20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met 35 40 45

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe
50 55 60

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr
65 70 75 80

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 41

<211> 360

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (360)

<223>

<400> 41

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gcg aag aag cct ggg gcc

	Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Ala	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	
	1				5					10					15		
	tca	gtg	aag	gtc	tcc	tgt	cag	gct	tct	gga	tac	atg	ttc	acc	ggc	ttc	96
	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Gln	Ala	Ser	Gly	Tyr	Met	Phe	Thr	Gly	Phe	
				20					25					30	_		
	tat	atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	acc	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	144
						Arg											
	3 -		35		, 42		V	40		01)		Oly	45	oru	110	MC C	
			00					40					10				
	aas	taa	ata	220	act	220	agt	aat	acc	202	aac	tat	an a	000	224	+++	192
						aac							_				192
•	Uly	50	MEL	veir	1111	Asn		Gly	піа	1111	Gly		nia	шѕ	LyS	rne	
		30					55			_		60					
										·							0.40
						ctg											240
		Asp	Arg	Val	Thr	Leu	Thr	Arg	Asp	Thr		He	Ser	Thr	Gly		
	65					70					7 5					80	
	atg	gag	ctg	ggc	ggc	ctg	aca	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tat	tgt	288
	Met	Glu	Leu	Gly	Gly	Leu	Thr	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
					85					90					95		
	gcg	aga	acc	cag	gag	gtt	tac	tac	tac	gct	atg	gac	gtc	tgg	ggc	caa	336
	Ala	Arg	Thr	Gln	Glu	Val	Tyr	Tyr	Tyr	Ala	Met	Asp	Val	Trp	Gly	Gln	
				100					105					110			
														•			
	ggg	acc	acg	gtc	acc	gtc	tcc	tca									360
	Gly	Thr	Thr	Val	Thr	Val	Ser	Ser									

120 115

<210> 42

120 <211>

PRT <212>

<213> Homo sapiens

<400> 42

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Ala Lys Lys Pro Gly Ala 1

5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe

20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met

35 40 45

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe

50 55 60

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr

65 70 75 80

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln

Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 43

<211> 369

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (369)

<223>

<400> 43

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gga ggc ttg gta cag cca ggg cgg 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Arg
1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt aca act tct gga ttc acc ttt agt gat tat

96
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Thr Ser Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr

20
25
30

gct ttg agc tgg gtc cgc cag gct cca ggg agg ggg ctg gag tgg gta

144

Ala Leu Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Arg Gly Leu Glu Trp Val

35

40

45

ggt ttc att aga aat aaa att tat ggt ggg aca aca gat tac gcc gca 192

Gly	Phe	Ile	Arg	Asn	Lys	Ile	Tyr	Gly	Gly	Thr	Thr	Asp	Tyr	Ala	Ala	
	50					55					60					
tct	gtg	aaa	ggc	aga	ttc	acc	atc	tca	aga	gat	gat	tcc	aaa	agt	atc	240
Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	Asp	Asp	Ser	Lys	Ser	Ile	
65		•			70					75	•		•		80	
					••										00	
acc	tat	cta	622	ata	226	200	at a	222	200	ana.	ga a	too	~ 00	ato	tat	288
		ctg														200
на	ıyr	Leu	GIN		Asn	ser	Leu	Lys		GIU	Asp	Ser	Ala		lyr	
				85					90					95		
tac	tgt	act	aga	gat	tcg	ggt	gtg	gtg	act	gct	gcc	tac	ttt	gac	tac	336
Tyr	Cys	Thr	Arg	Asp	Ser	Gly	Val	Val	Thr	Ala	Ala	Tyr	Phe	Asp	Tyr	•
			100					105					110			
tgg	ggc	cag	ggc	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca						369
Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser						
_	-	115					120									
							120									
0.7																
)> 4															
<21	l> .	123			•											
<212	2> I	PRT														
<213	3> I	Homo	sap	iens												

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Arg

10

<400> 44

5

1

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Thr Thr Ser Gly Phe Thr Phe Ser Asp Tyr
20 25 30

Ala Leu Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Arg Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Gly Phe Ile Arg Asn Lys Ile Tyr Gly Gly Thr Thr Asp Tyr Ala Ala
50 55 60

Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asp Ser Lys Ser Ile
65 70 75 80

Ala Tyr Leu Gln Met Asn Ser Leu Lys Thr Glu Asp Ser Ala Val Tyr

85 90 95

Tyr Cys Thr Arg Asp Ser Gly Val Val Thr Ala Ala Tyr Phe Asp Tyr

100 105 110

Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 45

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(366)

<223>

<400> 45

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gga ggc gtg gtc cag cct ggg agg 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser.Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg
1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttc agt agc aat

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn

20

25

30

ggc atg cac tgg gtc cgc cag gct cca ggc aag ggg ctg gag tgg gtg

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35

40

45

gca gtt ata tgg tat gat gga agt aat aaa tac tat gca gac tcc gtg

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val

50 55 60

aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aat tcc aag aac aca ctg tat

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr

70 75 80

ctg caa atg aac agc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg tat tac tgt

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

gcg aga gat cac ggc ctt ggt gat caa gcc tcc tgg ttc gac ccc tgg 336

366

Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

ggc cag ggg acc acg gtc acc gtc tcc tca

Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser

115 120

<210> 46

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 46

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Val Val Gln Pro Gly Arg

1 5 10 15

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Gly Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
35 40 45

Ala Val Ile Trp Tyr Asp Gly Ser Asn Lys Tyr Tyr Ala Asp Ser Val 50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ser Lys Asn Thr Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Ser Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Asp His Gly Leu Gly Asp Gln Ala Ser Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Thr Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 47

<211> 360

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(360)

<223>

<400> 47

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala
1 5 10 15

tca gtg aag gtc tcc tgt cag gct tct gga tac atg ttc acc ggc ttc 96
Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe
20 25 30

tat	atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	144
Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met	
		35					40					4 5				
gga	tgg	atg	aac	act	aac	agt	ggt	gcc	aca	ggc	tat	gca	cac	aag	ttt	192
Gly	Trp	Met	Asn	Thr	Asn	Ser	Gly	Ala	Thr	Gly	Tyr	Ala	His	Lys	Phe	
	50					55					60					
cag	gac	agg	gtc	acc	ctg	acc	agg	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	ggc	tac	240
Gln	Asp	Arg	Val	Thr	Leu	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Gly	Tyr	
65					70					75					80	
																•
atg	gag	ctg	ggc	ggc	ctg	aca	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tat	tgt	288
Met	Glu	Leu	Gly	Gly	Leu	Thr	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
				85					90					95		
gcg	aga	acc	cag	gag	gtt	tac	tac	tac	gct	atg	gac	gtc	tgg	ggc	caa	336
Ala	Arg	Thr	Gln	Glu	Val	Tyr	Tyr	Tyr	Ala	Met	Asp	Val	Trp	Gly	Gln	
			100					105					110			
				acc												360
Gly	Thr		Val	Thr	Val	Ser										
		115					120									

<210> 48

<211> 120

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 48

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala

Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln

Gly Thr Met Val Thr Val Ser Ser

<210> 49

<211> 353

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(351)

<223>

<400> 49

cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc tca gtg

Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val

1 5 10 15

aag gtc tcc tgt cag gct tct gga tac atg ttc acc ggc ttc tat atg

Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe Tyr Met

20 25 30

cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt gag tgg atg gga tgg

His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp

35

40

45

atg aac act aac agt ggt gcc aca ggc tat gca cac aag ttt cag gac

Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe Gln Asp

50 55 60

agg gtc acc ctg acc agg gac acg tcc atc agc aca ggc tac atg gag

Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr Met Glu

70 75 80

ctg ggc ggc ctg aca tct gac gac acg gcc gtg tat tat tgt gcg aga 288
Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg
85 90 95

acc cag gag gtt tac tac gct atg gac gtc tgg ggc caa ggg aca

Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr

100

105

110

atg gtc acc gtc tct tc 353

Met Val Thr Val Ser

115

<210> 50

<211> 117

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 50

Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val 1 5 10 15

Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe Tyr Met
20 25 30

His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp
35 40 45

Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe Gln Asp

60

50 55

Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr Met Glu
65 70 75 80

Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg
85 90 95

Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln Gly Thr
100 105 110

Met Val Thr Val Ser 115

<210> 51

<211> 360

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(360)

<223>

<400> 51

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala
1 5 10 15

tca gtg aag gtc tcc tgt cag gct tct gga tac atg ttc acc ggc ttc	96
Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe	
20 25 30	
tat atg cac tgg gtg cga cag gcc cct gga caa ggg ctt gag tgg atg	144
Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met	
35 . 40 . 45	
gga tgg atg aac act aac agt ggt gcc aca ggc tat gca cac aag ttt	192
Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe	
50 55 60	
cag gac agg gtc acc ctg acc agg gac acg tcc atc agc aca ggc tac	240
Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr	
65 70 75 80	
atg gag ctg ggc ggc ctg aca tct gac gac acg gcc gtg tat tat tgt	288
Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys	
85 90 95	
gcg aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gtc tgg ggc caa	336
Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln	
100 105 110	
gga acc ctg gtc acc gtc tct tca	360
Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser	
115 120	

<210> 52

<211> 120

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 52

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe 20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe 50 55 60

Gln Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr
65 70 75 80

Met Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Tyr Ala Met Asp Val Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

<210	>	53															
<211	>	357															
<212	>	DNA															
<213	>	Homo	sapi	ens													
<220	>																
<221	>	CDS															
<222	?>	(1)	(357	")													
<223	S>																
																•	
<400)>	53 .															
gtc	cag	ctg	gtg	caa	tct	ggg	gct	gag	gtg	aag	aag	cct	ggg	gcc	tca		48
Val	Gli	Leu	Val	Gln	Ser	Gly	Ala	Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly		Ser		
1				5					10					15			
		g gtc															96
Val	Ly	s Val		Cys	Gln	Ala	Ser		Tyr	Met	Phe	Thr		Phe	Tyr		
			20					25					30				
																	144
		tgg														•	144
Met	Hi	s Trp	Val	Arg	Gln	Ala		Gly	Gin	Gly	Leu		irp	Met	GIY		
		35					40					45					
										4.4	~~~	000	000	***	007		102
		g aac															192
ırp	мe	t Asn	ınr	ASN	ser	GIY	міа	ınr	GΙÀ	ıyr	nia	пıs	Lys	rne	GIII		

	• • •
gac agg gtc acc ctg acc agg gac acg tcc atc agc aca ggc tac atg	240
Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr Met	
65 70 75 80	
gag ctg ggc ggc ctg aca tct gac gac acg gcc gtg tat tat tgt gcg	288
Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala	
85 90 95	
aga acc cag gag gtt tac tac tac gct atg gac gta ctg ggg cca agg	336
Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Leu Gly Pro Arg	
100 105 110	
gac aat ggt cac cgt ctc ttc	357
Asp Asn Gly His Arg Leu Phe	
115	
<210> 54	
<211> 119	
<212> PRT	
<213> Homo sapiens	
400 54	
<400> 54	
Val Gin Leu Val Gin Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser	
1 5 10 15	
Val Lys Val Ser Cys Gln Ala Ser Gly Tyr Met Phe Thr Gly Phe Tyr	
20 25 30	

ページ: 102/

Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly
35 40 45

Trp Met Asn Thr Asn Ser Gly Ala Thr Gly Tyr Ala His Lys Phe Gln 50 55 60

Asp Arg Val Thr Leu Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Gly Tyr Met 70 75 80

Glu Leu Gly Gly Leu Thr Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala 85 90 95

Arg Thr Gln Glu Val Tyr Tyr Ala Met Asp Val Leu Gly Pro Arg
100 105 110

Asp Asn Gly His Arg Leu Phe 115

<210> 55

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(342)

<223>

<400)> 5	55														
gat	att	gtg	atg	acc	cag	act	cca	gac	tcc	ctg	gct	gtg	tct	ctg	ggc	48
Asp	Ile	Val	Met	Thr	Gln	Thr	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Val	Ser	Leu	Gly	
1				5					10					15		
gag	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	agc	96
Glu	Arg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser	
			20					25					30			
tcc	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	cag	144
Ser	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		35					40					45				
cct	cct	aaa	ctg	ctc	att	tac	tgg	gca	tct	acc	cgg	gaa	tcc	ggg	gtc	192
Pro	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Ser	Gly	Val	
	50					55					60					
cct	gac	cga	ttc	agt	ggc	agc	ggg	tct	ggg	aca	gat	ttc	act	ctc	acc	240
															Thr	
65	_				70					75					80	
atc	agc	acc	ctg	cag	gct	gaa	gat	gtg	gca	gtt	tat	tac	tgt	cag	caa	288
															Gln	
				85			-		90					95		
tat	tat	agt	act	cct	cca	acg	ttc	ggc	caa	ggg	acc	aag	gte	gaa	atc	336
												_			Ile	
- , -	-,-		100					105		- J		J 	110			

aaa cgt 342

Lys Arg

<210> 56

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 56

Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser

20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val

50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr

65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln

85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 57

<211> 337

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(336)

<223>

<400> 57

gat ctt gtg atg act cag tct cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc 48
Asp Leu Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly
1 5 10 15

gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag agt gtt tta tac agc 96
Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser
20 25 30

tcc aac aat aag aac tac tta gct tgg cac cag cag aaa cca gga cag 144 Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp His Gln Gln Lys Pro Gly Gln 35

40

45

cct cct aaa ctg ctc att tac tgg gca tct acc cgg gaa tcc ggg gtc 192 Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val 55 60 50 cct gac cga ttc agt ggc agc ggg tct ggg aca gat ttc act ctc acc 240 Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 80 75 70 65 atc agc acc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat tac tgt cag caa 288 Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 95 90 85 tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aaa gtg gat atc a 337 Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 110 105 100

<210> 58

<211> 112

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 58

Asp Leu Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser

20

25

30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp His Gln Gln Lys Pro Gly Gln 35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile
100 105 110

<210> 59

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(342)

<223>

<400> 59

gat	att	gtg	atg	act	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	gtg	tct	ctg	ggc	48	
Asp	Ile	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Val	Ser	Leu	Gly		
1				5					10					15			
gag	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	agc	96	
Glu	Arg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser		
			20					25					30				
tcc	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	cag	144	
Ser	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln		
		35					40					45					
cct	cct	aaa	ctg	ctc	att	tac	tgg	gca	tct	acc	cgg	gaa	tcc	ggg	gtc	192	
Pro	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Ser	Gly	Val		
	50					55					60						
																•	
cct	gac	cga	ttc	agt	ggc	agc	ggg	tct	ggg	aca	gat	ttc	act	ctc	acc	240	
Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr		
65					70					75					80		
atc	agc	acc	ctg	cag	gct	gaa	gat	gtg	gca	gtt	tat	tac	tgt	cag	caa	288	
Ile	Ser	Thr	Leu	Gln	Ala	Glu	Asp	Val	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Gln	Gln		
				85					90					95			
tat	tat	agt	act	cct	ccg	acg	ttc	ggc	caa	ggg	acc	aag	gtg	gaa	atc	336	
Tyr	Tyr	Ser	Thr	Pro	Pro	Thr	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	Ile		
			100					105					110				

aaa cgt

Lys Arg

<210> 60

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 60

Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln
85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile

100

105

110

Lys Arg

<210> 61

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (342)

<223>

<400> 61

gat att gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga 48
Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly
1 5 10 15

gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc ctc ttg gat agt

Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser

.20

25

30

gat gat gga aac acc tat ttg gac tgg tac ctg cag aag cca ggg cag 144
Asp Asp Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

				ctt Leu						192
				tca Ser						240
									caa Gln	288
		Pro			Gln			Asp	atc Ile	336
a cgt										342

<210> 62

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 62

Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly
1 5 10 15

Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser
20 25 30

Asp Asp Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Thr Leu Ser Tyr Arg Ala Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys
65 70 75 80

Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr Cys Met Gln
85 90 95

Arg Ile Glu Phe Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 63

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

CDS <221> (1)...(342)<222> <223> <400> 63 gat gtt gtg atg act cag tct cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga 48 Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly 10 15 5 1 gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc ctc ttg gat agt 96 Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser 30 25 20 gat gat gga aac acc tat ttg gac tgg tac ctg cag aag cca ggg cag 144 Asp Asp Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln 45 40 35 192 tct cca cag ctc cta atc tat acg ctt tcc tat cgg gcc tct gga gtc Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Thr Leu Ser Tyr Arg Ala Ser Gly Val 60 55 50 240 cca gac agg ttc agt ggc agt ggg tca ggc act gat ttc aca ctg aaa Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys 80 70 75 65

atc agc agg gtg gag gct gag gat gtt gga gtt tat tac tgc atg caa

Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr Cys Met Gln

90

85

95

cgt ata gag ttt cct tac act ttt ggc cag ggg acc aag gtg gaa atc 336
Arg Ile Glu Phe Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

aaa cgt 342

Lys Arg

<210> 64

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 64

Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly

1 5 10 15

Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser
20 25 30

Asp Asp Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Thr Leu Ser Tyr Arg Ala Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys
65 70 75 80

Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr Cys Met Gln
85 90 95

Arg Ile Glu Phe Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 65

<211> 339

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (339)

<223>

<400> 65

gat att gtg atg acc cag act cca ctc tcc ctg ccc gtc acc cct gga 48
Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly
1 5 10 15

gag ccg gcc tcc atc tcc tgc agg tct agt cag agc ctc ttg gat agt

Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser

20
25
30

gat	gat	gga	aac	acc	tat	ttg	gac	tgg	tac	ctg	cag	aag	cca	ggg	cag	144
Asp	Asp	Gly	Asn	Thr	Tyr	Leu	Asp	Trp	Tyr	Leu	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		35					40					45				
tct	cca	cag	ctc	cta	atc	tat	acg	ctt	tcc	tat	cgg	gcc	tct	gga	gtc	192
Ser	Pro	Gln	Leu	Leu	Ile	Tyr	Thr	Leu	Ser	Tyr	Arg	Ala	Ser	Gly	Val	
	50					55					60					
cca	gac	agg	ttc	agt	ggc	agt	ggg	tca	ggc	act	gat	ttc	aca	ctg	aaa	240
Pro	Asp	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Lys	
65					70					75					80	
atc	agc	agg	gtg	gag	gct	gag	gat	gtt	gga	gtt	tat	tac	tgc	atg	caa	288
Ile	Ser	Arg	Val	Glu	Ala	Glu	Asp	Val	Gly	Val	Tyr	Tyr	Cys	Met	Gln	
				85					90					95		
															aaa	336
Ala	Thr	Gln	Leu	Tyr	Thr	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	Ile	Lys	
			100					105					110			
cgt					•											339
Arg																

<210> 66

<211> 113

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 66

Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Leu Ser Leu Pro Val Thr Pro Gly

1 5 10 15

Glu Pro Ala Ser Ile Ser Cys Arg Ser Ser Gln Ser Leu Leu Asp Ser 20 25 30

Asp Asp Gly Asn Thr Tyr Leu Asp Trp Tyr Leu Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Ser Pro Gln Leu Leu Ile Tyr Thr Leu Ser Tyr Arg Ala Ser Gly Val
50 . 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Lys
65 70 75 80

Ile Ser Arg Val Glu Ala Glu Asp Val Gly Val Tyr Tyr Cys Met Gln
85 90 95

Ala Thr Gln Leu Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
100 105 110

Arg

<210> 67

<211>	342														
<212>	DNA														
<213>	Homo	sapi	ens												
<220>															
<221>	CDS														
<222>	(1).	. (342	2)												
<223>															
											-				
<400>	67														
gat at	t gtg	atg	act	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	gtg	tct	ctg	ggc	. 48
Asp Il	e Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Val	Ser	Leu	Gly	
1			5					10					15		
gag ag	g gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	agc	96
Glu Ar	g Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser	
		20					25					30			
tcc aa	c aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	cag	144
Ser As	n Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
	35					40					45				
cct cc	t aaa	ctg	ctc	att	tac	tgg	gca	tct	acc	cgg	gaa	tcc	ggg	gtc	192
Pro Pr	o Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Ser	Gly	Val	
50)				55					60					
cct ga															240
Pro As	p Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr	

75

70

65

atc agc acc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat tac tgt cag caa 288 Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95 tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aag ctg gag atc 336 Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile 100 105 110 342 aaa cgt Lys Arg <210> 68 <211> 114 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 68 Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly 1 5 10 15 Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

40

35

ページ: 120/

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val 60 50 55

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 80 75 70 65

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 . 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile 100 105 110

. Lys Arg

<210> 69

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)...(342)

<223>

<400> 69

48 gat gtt gtg atg act cag act cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1	5	10	15	
	•			
gag agg gcc acc	atc aac tgc aag	tcc agc cag agt	gtt tta cac aag	96
Glu Arg Ala Thr	Ile Asn Cys Lys	Ser Ser Gln Ser	Val Leu His Lys	
20		25	30	
tcc aac aat aag	aac tat tta gct	tgg tac cag cag	aaa cca gga cag	144
Ser Asn Asn Lys	Asn Tyr Leu Ala	Trp Tyr Gln Gln	Lys Pro Gly Gln	
35	40		45	
cct cct aaa ttg	g ctc att cac tgg	gct tct acc cgg	gaa ttc ggg gtc	192
Pro Pro Lys Leu	ı Leu Ile His Trp	Ala Ser Thr Arg	Glu Phe Gly Val	
50	55	60		
cct gac cga cto	c agt ggc agc ggg	tct gcg aca gat	ttc act ctc acc	240
Pro Asp Arg Leu	ı Ser Gly Ser Gly	Ser Ala Thr Asp	Phe Thr Leu Thr	
65	70	75	80	
atc agc agc ctg	g cag gct gaa gac	gtg gca gtc tat	tac tgt cag caa	288
Ile Ser Ser Leu	u Gln Ala Glu Asp	Val Ala Val Tyr	Tyr Cys Gln Gln	
	85	90	95	
tat tat gct gt	t cct ctc acc ttc	ggc caa ggg aca	cga ctg gag att	336
Tyr Tyr Ala Va	l Pro Leu Thr Phe	e Gly Gln Gly Thr	Arg Leu Glu Ile	
100	0	105	110	
aaa cgt				342
Lys Arg				

<210> 70

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 70

Asp Val Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu His Lys
20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln 35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile His Trp Ala Ser Thr Arg Glu Phe Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Leu Ser Gly Ser Gly Ser Ala Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95

Tyr Tyr Ala Val Pro Leu Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile 100 105 110 Lys Arg

<210> 71 <211> 342 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> **CDS** <221> <222> (1)...(342)<223> <400> 71 48 gat att gtg atg acc cag acg cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly 5 10 1 15 96 gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag agt gtt tta tac agc Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30 144 tcc aac aat aag aac tac tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln 40 35 45 cct cct aaa ctg ctc att tac tgg gca tct acc cgg gaa tcc ggg gtc 192 Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val

50 55 60

cct gac cga ttc agt ggc agc ggg tct ggg aca gat ttc act ctc acc

240

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr

75

80

atc agc acc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat tac tgt cag caa 288

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln
85 90 95

tat tat agt act cct ccg acg ttc agc caa ggg acc aag gtg gaa atc

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Ser Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile

100 105 110

aaa cgt

<210> 72

Lys Arg

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 72

Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser

20

25

30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35
40
45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Ser Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 73

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(342)

<223>

<400	> 7	3														
gat	gtt	gtg	atg	act	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	act	gtg	tct	ctg	ggc	48
Asp	Val	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Thr	Val	Ser	Leu	Gly	
1				5					10					15		
gag	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	agc	96
Glu	Arg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser	
			20					25					30			
tcc	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	cag	144
Ser	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		35					40					45				
cct	cct	aag	ctg	ctc	att	tac	tgg	gca	cct	acc	cgg	g gaa	tcc	ggg	gtc	192
Pro	Pro	Lys	Leu	Leu	lle	Tyr	Trp	Ala	Pro	Thr	Arg	g Glu	Ser	Gly	v Val	
	50					55					60					
cct	gac	cga	ttc	agt	ggc	ago	ggg	g tct	ggg	gaca	ı gat	t tto	act	t cto	e acc	240
Pro	Asp	Arg	g Phe	e Sei	Gly	Ser	· G13	7 Ser	Gly	Thi	As _I	Phe	e Thi	r Lei	ı Thi	.
65					70					75					80	
ato	ago	ago	ctg	g cag	g gct	t gaa	a ga	t gtg	g gca	a gti	t ta	t ta	c tg	t ca	g caa	a 288
Ile	e Se	r Sei	r Lei	ı Glı	n Ala	a Glu	ı Ası	p Val	l Ala	a Vai	l Ty	r Ty:	r Cy	s Gl	n Gli	n
				85					90					95		
ta	t ta	t ag	t ac	t cc	t cc	g ac	g tt	c ggo	c ca	g gg	g ac	c aa	g gt	g ga	a at	c 336

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile

ページ: 127/

100

105

110

aaa cgt 342

Lys Arg

<210> 74

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

. <400> 74

Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Thr Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Pro Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln

ページ: 128/

85

90

95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 75

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (342)

<223>

<400> 75

gat gtt gtg atg act cag tct cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc 48
Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly
1 5 10 15

gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag ggt gtt tta cac aag 96
Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Gly Val Leu His Lys
20 25 30

tcc aac aat aag aac tat tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag 144

Ser	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		35					40					45				
cct	cct	aaa	ttg	ctc	att	cac	tgg	gct	tct	acc	cgg	gaa	ttc	ggg	gtc	192
Pro	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	His	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Phe	Gly	Val	
	50					55					60					
cct	gac	cga	ctc	agt	ggc	agc	ggg	tct	gcg	aca	gat	ttc	act	ctc	acc	240
Pro	Asp	Arg	Leu	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Ala	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr	
65					70					75					80	
atc	agc	agc	ctg	cag	gct	gaa	gac	gtg	gca	gtc	tat	tac	tgt	cag	caa	288
												Tyr				
				85			_		90					95		
tat	tat	get	øtt	cct	ctc	acc	ttc	ggc.	caa	ggg	aca	cga	ctg	gag	att	336
		_	_									Arg	_			
1,1	.,.	111.4	100	110	Deu	****	1 110	105		0.5		8	110			
			TOO					TOO					110			

aaa cgt 342

Lys Arg

<210> 76

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 76

Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly
1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Gly Val Leu His Lys
20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile His Trp Ala Ser Thr Arg Glu Phe Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Leu Ser Gly Ser Gly Ser Ala Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln
85 90 95

Tyr Tyr Ala Val Pro Leu Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile 100 105 110

Lys Arg

<210> 77

<211> 342

<212> DNA

<213>	Homo	sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(342)

<223>

<400> 77

gat att gtg atg acc cag acg cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc 48
Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly
1 5 10 15

gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag agt gtt tta tac agc 96
Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser
20 25 30

tcc aac aat aag aac tac tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag

144

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

35

40

45

cct cct aaa ctg ctc att tac tgg gca tct acc cgg gaa tcc ggg gtc 192
Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

cct gac cga ttc agt ggc agc ggg tct ggg aca gat ttc act ctc acc

240

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr

70

75

80

atc agc acc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat tac tgt cag caa 288

特願2002-339241

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln
85 90 95

tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aag gtg gaa atc

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile

100 105 110

aaa cgt . 342

Lys Arg

<210> 78

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 78

Asp Ile Val Met Thr Gln Thr Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 , 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

ページ: 133/

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr
65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 79

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(342)

<223>

<400> 79

gat gtt gtg atg act cag tct cca gac tcc ctg gct gtg cct ctg ggc
Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Pro Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu His Lys 20 25 30	
20 25 30	
20 23 30	
tcc aac aat aag aac cat tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag 144	
Ser Asn Asn Lys Asn His Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln	
35 40 45	
cct cct aaa ttg ctc att cac tgg gct tct acc cgg gaa ttc ggg gtc 192	
Pro Pro Lys Leu Leu Ile His Trp Ala Ser Thr Arg Glu Phe Gly Val	
50 55 60	
cct gac cga ctc agt ggc agc ggg tct gcg aca gat ttc act ctc acc 240	
Pro Asp Arg Leu Ser Gly Ser Gly Ser Ala Thr Asp Phe Thr Leu Thr	
65 70 75 80	
atc aac agc ctg cag gct gaa gac gcg gca gtc tat tac tgt cag caa 288	
Ile Asn Ser Leu Gln Ala Glu Asp Ala Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln	
85 90 95	
tat tat gct gtt cct ctc acc ttc ggc caa ggg aca cga ctg gag att 336	
Tyr Tyr Ala Val Pro Leu Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile	
100 105 110	
aaa cgt 342	

<210> 80

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 80

Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Pro Leu Gly

1

5

10

15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu His Lys

20

25

30

Ser Asn Asn Lys Asn His Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

35

40

45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile His Trp Ala Ser Thr Arg Glu Phe Gly Val

50

55

60

Pro Asp Arg Leu Ser Gly Ser Gly Ser Ala Thr Asp Phe Thr Leu Thr

65

70

75

80

Ile Asn Ser Leu Gln Ala Glu Asp Ala Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln

85

90

95

Tyr Tyr Ala Val Pro Leu Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile

100

105

110

Lys Arg

<210)>	81														
<21	l> :	342														
<212	2> 1	DNA														
<213	3> 1	Homo	sap	iens												
<220)>															
<221	l> (CDS														
<222	2>	(1)	(342	2)												
<223	3>															
<400)>	81														
gat	att	gtg	atg	act	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	gtg	tct	ctg	ggc	48
Asp	Ile	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Val	Ser	Leu	Gly	
1				5					10					15		
gag	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	agc	96
Glu	Arg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser	
			20					25					30			
tcc	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	cag	144
Ser	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		35					40					45				
cct	cct	aaa	ctg	ctc	att	tac	tgg	gca	tct	acc	cgg	gaa	tcc	ggg	gtc	192
Pro	Pro	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Ser	Gly	Val	
	50					55					60					

特願2002-339241

ページ: 137/

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80 atc agc acc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat tac tgt cag caa 288 Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95 tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aaa gtg gat atc 336 Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 100 105 110 aaa cgt 342 Lys Arg 342 <210> 82 211> 114 <212> PRT 213> Homo sapiens
atc agc acc ctg cag gct gaa gat gtg gca gtt tat tac tgt cag caa 288 Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95 tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aaa gtg gat atc Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 100 105 110 aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
The Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95
The Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95
tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aaa gtg gat atc Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 100 105 110 aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
tat tat agt act cct ccg acg ttc ggc caa ggg acc aaa gtg gat atc Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 100 105 110 aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 100 105 110 aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile 100 105 110 aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
100 105 110 aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
aaa cgt Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
Lys Arg <210> 82 <211> 114 <212> PRT
<210> 82 <211> 114 <212> PRT
<211> 114 <212> PRT
<211> 114 <212> PRT
<211> 114 <212> PRT
<211> 114 <212> PRT
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 82
Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly
1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser

25

20

出証特2003-3107176

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln
85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Asp Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 83

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(342)

<223>

<400> 83 gat gtt gtg atg act cag tct cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag agt gtt tta tac agc Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser tcc aac aat aag aac tac tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln cct cct aaa ttg ctc att cac tgg gct tct acc cgg gaa ttc ggg gtc Pro Pro Lys Leu Leu Ile His Trp Ala Ser Thr Arg Glu Phe Gly Val cct gac cga ctc agt ggc agc ggg tct gcg aca gat ttc act ctc acc Pro Asp Arg Leu Ser Gly Ser Gly Ser Ala Thr Asp Phe Thr Leu Thr atc agc agc ctg cag gct gaa gac gtg gca gtc tat tac tgt cag caa Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln tat tat gct gtt cct ctc acc ttc ggc caa ggg aca cga ctg gag att

Tyr Tyr Ala Val Pro Leu Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile

aaa cgt 342

Lys Arg

<210> 84

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 84

Asp Val Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile His Trp Ala Ser Thr Arg Glu Phe Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Leu Ser Gly Ser Gly Ser Ala Thr Asp Phe Thr Leu Thr
65 70 75 80

Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95 Tyr Tyr Ala Val Pro Leu Thr Phe Gly Gln Gly Thr Arg Leu Glu Ile
100 · 105 110

Lys Arg

<210> 85

<211> 342

<212> DNA

<213> Homo sapiens

. <220>

<221> CDS

<222> (1)...(342)

<223>

<400> 85

gac atc gtg atg acc cag tct cca gac tcc ctg gct gtg tct ctg ggc 48

Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

gag agg gcc acc atc aac tgc aag tcc agc cag agt gtt tta tac agc 96
Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser
20 25 30

tcc aac aat aag aac tac tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag

144

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln

35

40

45

出証特2003-3107176

						att											192	2
Pro	Pr	0	Lys	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Ser	Gly	Val		
	50						55					60						
cc	t ga	c	cga	ttc	agt	ggc	agc	ggg	tct	ggg	aca	gat	ttc	act	ctc	acc	240)
Pr	o As	p	Arg	Phe	Ser	Gly	Ser	Gly	Ser	Gly	Thr	Asp	Phe	Thr	Leu	Thr		
65						70					75					80		
at	c ag	C	acc	ctg	cag	gct	gaa	gat	gtg	gca	gtt	tat	tac	tgt	cag	caa	28	8
Il	e Se	r	Thr	Leu	Gln	Ala	Glu	Asp	Val	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Gln	Gln		
					85					90					95			
ta	t ta	ıt	agt	act	cct	ccg	acg	ttc	ggc	caa	ggg	acc	aag	gtg	gaa	atc	33	6
Ту	r Ty	7r	Ser	Thr	Pro	Pro	Thr	Phe	Gly	Gln	Gly	Thr	Lys	Val	Glu	Ile		
				100	ı				105					110)			
aa	a c	gt															34	2
Ly	s A	rg																

<210> 86

<211> 114

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 86

Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln
85 90 95

Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys Arg

<210> 87

<211> 327

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220> <221> CDS (1)...(327)<222> <223> <400> 87 48 gaa att gtg ctg act cag tct cca ggc acc ctg tct ttg tct cca ggg Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Gly Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly 10 15 5 1 96 gaa aga gcc acc ctc tcc tgc aag gcc agt cag agt ttt agc agc aac Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gln Ser Phe Ser Ser Asn 25 30 20 144 tac tta gcc tgg tac cag cag aaa cct ggc cag gct ccc agg ctg ctc Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu 45 40 35 192 atc tat ggt gca tcc agc agg gcc act ggc atc cca gac agg ttc agt Ile Tyr Gly Ala Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser 60 50 55 240 ggc agt aaa tot ggg aca gac ttc act ctc acc atc agc aga ctg gag Gly Ser Lys Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Arg Leu Glu 75 80 65 70 288 cct gaa gat ttt gca gtg tat tac tgt cag cag tat gtt acc tca ccg Pro Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Val Thr Ser Pro

90

85

tac act ttt ggc ctg ggg acc aag gtg gag atc aaa cgt
Tyr Thr Phe Gly Leu Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg
100 105

327

<210> 88

<211> 109

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 88

Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Gly Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gln Ser Phe Ser Ser Asn 20 25 30

Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu
35 40 45

Ile Tyr Gly Ala Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Pro Asp Arg Phe Ser 50 55 60

Gly Ser Lys Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Arg Leu Glu
65 70 75 80

Pro Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Val Thr Ser Pro 85 90 95 Tyr Thr Phe Gly Leu Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg
100 105

<210> 89

<211> 325

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (324)

<223>

<400> 89

gat gtt ggg atg aca cag tct tca gcc acc cta tct ttg tct cca ggg 48
Asp Val Gly Met Thr Gln Ser Ser Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly
1 5 10 15

gaa aga gcc acc ctc tcc tgc agg gcc agt cag agg att agc agt tat 96
Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Arg Ile Ser Ser Tyr
20 25 30

tta gcc tgg tac caa cag aaa cct ggc cag gct ccc aga ctc ctc atc

144

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile

35

40

45

tat gag gca gtc aaa agg gcc act ggc atc cca gcc agg ttc agt ggc 192

288

325

Tyr Glu Ala Val Lys Arg Ala Thr Gly Ile Pro Ala Arg Phe Ser Gly 60 50 55 agt ggg tct ggg aca gag ttc acc ctc acc atc aac agc cta gag cct Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Asn Ser Leu Glu Pro 80 75 70 65 gaa gat ttt gca gtt tat ttc tgt cag cag cgt ggc agc tgt cct ggg Glu Asp Phe Ala Val Tyr Phe Cys Gln Gln Arg Gly Ser Cys Pro Gly 95 90 85 acg ttc ggc cag ggg acc aag ctg gag atc aaa cgt t Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Arg 105 100

<210> 90

<211> 108

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 90

Asp Val Gly Met Thr Gln Ser Ser Ala Thr Leu Ser Leu Ser Pro Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Arg Ala Ser Gln Arg Ile Ser Ser Tyr 20 25 30

Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu Leu Ile

40 35

Tyr Glu Ala Val Lys Arg Ala Thr Gly Ile Pro Ala Arg Phe Ser Gly 60 50 55

Ser Gly Ser Gly Thr Glu Phe Thr Leu Thr Ile Asn Ser Leu Glu Pro 75 80 70 65

Glu Asp Phe Ala Val Tyr Phe Cys Gln Gln Arg Gly Ser Cys Pro Gly 95 90 85

Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Leu Glu Ile Lys Arg 105 100

<210> 91

<211> 366

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> **CDS**

(1)...(366)<222>

<223>

<400> 91

48 cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gct gag gtg aag aag cct ggg gcc Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala 5 10 1

tca	gtg	aag	gtc	tcc	tgc	aag	gct	tct	gga	tac	acc	ttc	acc	ggc	tac	96
Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Thr	Gly	Tyr	
			20					25					30			
tat	atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	gcc	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	144
Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala	Pro	Gly	Gln	Gly	Leu	Glu	Trp	Met	
		35					40					45				
gga	tgg	atc	aac	cct	aac	agt	ggt	ggc	aca	aag	tat	gca	cag	aag	ttt	192
Gly	Trp	Ile	Asn	Pro	Asn	Ser	Gly	Gly	Thr	Lys	Tyr	Ala	Gln	Lys	Phe	
	50					55					60					
cag	ggc	agg	gtc	acc	atg	acc	agg	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	gcc	tac	240
Gln	Gly	Arg	Val	Thr	Met	Thr	Arg	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Ala	Tyr	
65					70					7 5					80	
atg	gag	ctg	agc	agg	ctg	aga	tct	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tac	tgt	288
Met	Glu	Leu	Ser	Arg	Leu	Arg	Ser	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	
				85					90					95		
gcg	aga	gga	tac	gat	att	ttg	act	ggt	tat	ggc	tgg	ttc	gac	ccc	tgg	336
Ala	Arg	Gly	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	Gly	Tyr	Gly	Trp	Phe	Asp	Pro	Trp	
			100					105	•				110			
ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca							366
Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser							
		115					120)								

<210> 92

<211> 122

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 92

Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala 1 5 10 15

Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr
20 25 30

Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met
35 40 45

Gly Trp Ile Asn Pro Asn Ser Gly Gly Thr Lys Tyr Ala Gln Lys Phe 50 55 60

Gln Gly Arg Val Thr Met Thr Arg Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr
65 70 75 80

Met Glu Leu Ser Arg Leu Arg Ser Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys
85 90 95

Ala Arg Gly Tyr Asp Ile Leu Thr Gly Tyr Gly Trp Phe Asp Pro Trp

100 105 110

Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser

120

<210> 93
<211> 360
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(360)
<223>

<400> 93

cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg gga ggc ttg gtc cag cct ggg ggg 48
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly
1 5 10 15

tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc tct gga ttc acc ttt agt agc tat

Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr

20

25

30

tgg atg agt tgg gtc cgc cag gct cca ggg aag ggg ctg gag tgg gtg

Trp Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val

35

40

45

gcc aac ata aag caa gat gga agt gag aaa tac tat gtg gac tct gtg

Ala Asn Ile Lys Gln Asp Gly Ser Glu Lys Tyr Tyr Val Asp Ser Val

50 55 60

	240
aag ggc cga ttc acc atc tcc aga gac aac gcc aag aac tca ctg tat	240
Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Ser Leu Tyr	
65 70 75 80	
ctg caa atg aac acc ctg aga gcc gag gac acg gct gtg tat tac tgt	288
Leu Gln Met Asn Thr Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys	
85 90 95	
gcg aga gat cgt ttg tgg acc cag ggg ttt ttt gac tac tgg ggc cag	336
Ala Arg Asp Arg Leu Trp Thr Gln Gly Phe Phe Asp Tyr Trp Gly Gln	
100 105 110	
gga acc ctg gtc acc gtc tcc tca	360
Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser	
115 120	
•	
<210> 94	
<211> 120	
<212> PRT	
<213> Homo sapiens	
ADIO TIOMO DAPIDID	
<400> 94	
Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly	
1 5 10 15	
O T A T O O A1 A1 O O1 D1 MI Db- C C T	
Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr	

20

Trp Met Ser Trp Val Arg Gln Ala Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val
. 35 40 45

Ala Asn Ile Lys Gln Asp Gly Ser Glu Lys Tyr Tyr Val Asp Ser Val
50 55 60

Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg Asp Asn Ala Lys Asn Ser Leu Tyr 65 70 75 80

Leu Gln Met Asn Thr Leu Arg Ala Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys

85 90 95

Ala Arg Asp Arg Leu Trp Thr Gln Gly Phe Phe Asp Tyr Trp Gly Gln
100 105 110

Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 115 120

<210> 95

<211> 339

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1).. (339)

<223>

<400>	9	5														
gac a	tc	gtg	atg	acc	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	gtg	tct	ctg	ggc	48
Asp I	le	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Val	Ser	Leu	Gly	
1				5					10					15		
gag a	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	agc	96
Glu A	lrg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr	Ser	
			20					25					30			
tcc a	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	cag	144
Ser A	Asn	Asn	Lys	Asn	Tyr	Leu	Ala	Trp	Tyr	Gln	Gln	Lys	Pro	Gly	Gln	
		35					40					45				
cct (cct	aac	ctg	ctc	att	tac	tgg	gca	tct	acc	cgg	gaa	tco	ggg	ggtc	192
Pro 1	Pro	Asn	Leu	Leu	Ile	Tyr	Trp	Ala	Ser	Thr	Arg	Glu	Sei	Gly	v Val	
!	50					55					60					
cct	gac	cga	ttc	agt	ggc	agc	ggg	tct	ggg	aca	gat	tto	aci	t cto	c acc	240
															u Thr	
65					70					75					80	
atc	ago	ago	cts	g cag	g gct	gaa	gai	t gtg	g gca	a gti	tai	t tac	t g	t ca	g caa	288
															n Gln	
				85					90					95		
tat	tat	: act	t acı	t ccs	g tgg	z ace	z tto	c gg	c ca	a ggi	g ac	c aa	g gt	g ga	a atc	336
															u Ile	
- J -	. ر -		100		1			10		•	-	-	11			
				-												

aaa

Lys

339

<210> 96

<211> 113

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 96

. Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly

1 5 10 15

Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser 20 25 30

Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln
35 40 45

Pro Pro Asn Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val
50 55 60

Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr 65 70 75 80

Ile Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln 85 90 95 Tyr Tyr Thr Thr Pro Trp Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile
100 105 110

Lys

<210> 97

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

.<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 97

caggtkcagc tggtgcagtc tgg

23

<210> 98

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 98

caggtccagc	ttgtgcagtc	tgg
		~~~

<210> 99

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 99

saggtccagc tggtacagtc tgg 23

<210> 100

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 100

caratgcagc tggtgcagtc tgg 23

<210> 101

<211> 24

<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Artificially Synthesized Primer Sequence
<400> 101
cagatcacct tgaaggagtc tggt
<210> 102
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Artificially Synthesized Primer Sequence
<400> 102
caggtcacct tgarggagtc tggt

24

<213> Artificial

<220>
<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<210> 103

<211> 23

<212> DNA

23

<400> 103
gargtgcagc tggtggagtc tgg
<210> 104
<211> 23
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Artificially Synthesized Primer Sequence
•
<400> 104
caggtgcagc tggtggagtc tgg
<210> 105
<211> 23

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 105

<212> DNA

<213> Artificial

gaggtgcagc tgttggagtc tgg

- <210> 106
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 106
- cagstgcagc tgcaggagtc gggc

- <210> 107
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 107
- caggtgcagc tacagcagtg gggc

- <210> 108
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial

_	'n	Λ	
~	,,,	"	`
< /	ıLı	u	_

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 108

gargtgcagc tggtgcagtc tgga

24

<210> 109

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 109

caggtacagc tgcagcagtc aggt

24

<210> 110

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 110

caggtscagc tggtgcaatc tgg

<210>	111	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<400>	111	
tgagga	gacg gtgaccaggg tkcc	24
•		
<210>	112	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<400>	112	
tgaaga	gacg gtgaccattg tccc	24
<210>	113	
<211>	24	
<212>	DNA	

<213>	Artificial	
<220>		
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<400>	113	
	gacg gtgaccgtgg tccc	24
<210>	•	
<211>		
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<400>	114	
racato	caga tgacccagtc tcca	24
<210>		
<211>		
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
<220>		

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400>	115
<b>&lt;400&gt;</b>	- 110

gmcatccagt tgacccagtc tcca

24

- <210> 116
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 116

gccatccrga tgacccagtc tcca

24

- <210> 117
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 117

gtcatctgga tgacccagtc tcca

24

<210> 118

-21	15	24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 118

gatattgtga tgacccagac tcca

24

<210> 119

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 119

gatrttgtga tgactcagtc tcca

24

<210> 120

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223>	Artificially	Synthesized	Primer	Sequence
	micriciary	O JII CII CO I D Cu		22422200

<400> 120

gaaattgtgt tgacrcagtc tcca

24

<210> 121

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 121

gaaatagtga tgacgcagtc tcca

24

<210> 122

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 122

gaaattgtaa tgacacagtc tcca

<210>	123	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
	·	
<220>		
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<400>	123	
gacato	gtga tgacccagtc tcca	24
<210>	124	
<211>	24	
<212>	DNA	
<213>	Artificial	
•		
<220>		
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<400>		
gaaacg	gacac tcacgcagtc tcca	24
_		
<210>		
<211>		
<212>	DNA	

<213> Artificial

<	:220>		
<	:223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
<	<400>	125	
٤	gaaatt	gtgc tgactcagtc tcca	24
	<210>	126	
•	<211>	24	
	<212>	DNA	
	<213>	Artificial	
	<220>		
	<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	
	<400>	126	
	gatgt	tgtga tgacacagtc tcca	24
	<210>	127	
	<211>	24	
	<212>	DNA	
	<213>	Artificial	
	<220>		
	<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence	

<400> 127

## acgtttgatt tccaccttgg tccc

24

<210> 128

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 128

. acgtttgatc tccascttgg tccc

24

<210> 129

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 129

acgtttgata tccactttgg tccc

24

<210> 130

<211> 24

<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	130
acgttt	aatc tccagtcgtg tccc
<210>	131
<211>	24
<212>	DNA
<213>	Artificial
	•
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	131
cagtc	tgtgc tgactcagcc accc
<210>	132
<211>	24

24 ence 24

<212> DNA

<213> Artificial

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

	·
<400>	132
cagtct	gtgy tgacgcagcc gccc
<210>	133
<211>	22
<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 133 cagtctgccc tgactcagcc ts

<210> 134 <211> 24 <212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 134

tcctatgwgc tgactcagcc accc

24

22

24

出証特2003-3107176

- <210> 135
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 135

tcctatgagc tgacacagcy accc

24

- <210> 136
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 136

tcttctgagc tgactcagga ccct

- <210> 137
- <211> 24
- <212> DNA
- <213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 137

tcctatgagc tgatgcagcc accc

24

<210> 138

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 138

cagcetgtge tgacteaate atce

24

<210> 139

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 139

cagcttgtgc tgactcaatc gccc

<210>	]
<211>	2
<212>	I
<213>	1
<220>	
<223>	ı
<400>	
ctgcct	g
<210>	
<211>	
<212>	
<213>	
<220>	
<223>	

<210>	140
-------	-----

DNA

Artificial

Artificially Synthesized Primer Sequence

140

tgc tgactcagcc cccg

24

141

24

DNA

Artificial

Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 141

cagcetgtge tgactcagee ayet

24

<210> 142

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 142

caggctgtgc tgactcagcc ggct

24

<210> 143

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 143

aattttatgc tgactcagcc ccac

24

<210> 144

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 144

cagrctgtgg tgactcagga gccc

24

<210> 145

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

. <400> 145

cagactgtgg tgacccagga gcca

24

<210> 146

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 146

cwgcctgtgc tgactcagcc acct

24

<210> 147

<211>	24
-------	----

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 147

caggcaggc tgactcagcc accc

24

<210> 148

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 148

acctaggacg gtgaccttgg tccc

24

<210> 149

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 149

acctaggacg gtcagcttgg tccc

24

<210> 150

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 150

accgaggacg gtcagctggg tgcc

24

<210> 151

<211> 91

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Template Linker Sequence

<400> 151

ggacaatggt caccgtctct tcaggtggtg gtggttcggg tggtggtggt tcgggtggtg 60

gcggatcgga catccagatg acccagtctc c

91

- <210> 152
- <211> 28
- <212> DNA
- <213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 152

gcaccetggt caccgtetee teaggtgg

28

- <210> 153
- <211> 28
- <212> DNA
- <213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 153

ggacaatggt caccgtctct tcaggtgg

- <210> 154
- <211> 28

- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 154

gaaccetggt caccgtetee teaggtgg

28

- <210> 155
- <211> 28
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 155

ggaccacggt caccgtctcc tcaggtgg

- <210> 156
- <211> 32
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence

32

32

<400> 156
ggagactggg tcatctggat gtccgatccg cc
<210> 157
<211> 32
<212> DNA
<213> Artificial
<220>
<223> Artificially Synthesized Primer Sequence
<400> 157
ggagactgag tcatcacaac atccgatccg cc
<210> 158
<211> 32
<212> DNA
<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 158

ggagactgcg tcaacacaat ttccgatccg cc

32

32

<210>	159
<211>	32
<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	159
ggagac	tggg tcatcacgat gtccgatccg cc
<210>	160
<211>	32
<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	
ggaga	ctgcg tgagtgtcgt ttccgatccg cc
<210>	
<211>	32

<212> DNA

<213> Artificial

)	<220> <223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
	<400> ggagac	161 tgag tcagcacaat ttccgatccg cc

32

<210> 162

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial

. <220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 162

ggcggctgcg tcaacacaga ctgcgatccg ccaccgccag ag

42

<210> 163

<211> 42

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 163

gcaggctgag tcagagcaga ctgcgatccg ccaccgccag ag

<210>	164
<211>	42
<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	164
ggtggc	tgag tcagcacata ggacgatccg ccaccgccag ag
<210>	165
<211>	42
<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	165
gggtc	ctgag tcagctcaga agacgatccg ccaccgccag ag

<210> 166

<211> 42

<212> DNA

42	
42	

42

42

,	<213>	Artificial
	<220> <223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
	<400>	166 tgag tcagtataac gtgcgatccg ccaccgccag ag
	55055	
	<210>	167
	<211>	42
	<212>	DNA
	<213>	Artificial
	<220> <223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
	<400>	167
	gacggc	tgag tcagcacaga ctgcgatccg ccaccgccag ag
	<210>	168
	<211>	42
	<212>	DNA
	<213>	Artificial
	<220>	

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 168

tggggctgag tcagcataaa attcgatccg ccaccgccag ag

42

<210> 169

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 169

agtattgacc atggcccagg tgcagctggt gcagtctgg

39

<210> 170

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 170

agtattgacc atggcccagg tcaacttaag ggagtctgg

39

<210> 171

- <211> 39
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 171

agtattgacc atggccgagg tgcagctggt ggagtctgg

39

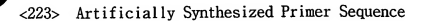
- <210> 172
- <211> 39
- <212> DNA
- <213> Artificial
- <220>
- <223> Artificially Synthesized Primer Sequence
- <400> 172

agtattgacc atggcccagg tgcagctgca ggagtcggg

39

- <210> 173
- <211> 39
- <212> DNA
- <213> Artificial

<220>



<400> 173

agtattgacc atggcccagg tgcagctgtt gcagtctgc

39

<210> 174

<211> 39

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 174

agtattgacc atggcccagg tacagctgca gcagtcagg

39

<210> 175

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 175

taatgaattc acgtttgatt tccaccttgg tccc

34

34

<210>	176
<211>	34
<212>	DNA
<213>	Artificial
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	176
taatga	attc acgtttgatc tccagcttgg tccc
<210>	177
<211>	34
<212>	DNA
<213>	Artificial
	•
<220>	
<223>	Artificially Synthesized Primer Sequence
<400>	177
taatga	attc acgtttgata tccactttgg tccc

<210> 178

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

出証特2003-3107176

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 178

taatgaattc acgtttgatc tccaccttgg tccc

34

<210> 179

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 179

taatgaattc acgtttaatc tccagtcgtg tccc

34

<210> 180

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 180

taatgaattc acctaggacg gtgaccttgg tccc

34

<210> 181

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 181

taatgaattc acctaggacg gtcagcttgg tccc

34

<210> 182

<211> 34

<212> DNA

<213> Artificial

<220>

<223> Artificially Synthesized Primer Sequence

<400> 182

taatgaattc acctaaaacg gtgagctggg tccc

34

<210> 183

<211> 861

,																		
	<212>	DN	NA.								•							
	<213>	Н	omo s	sapi	ens													
	<220>																	
	<221>	. CI	DS															
	<222>	. (	1)	(861	)													
	<223>	•																
	<400>	· 1	83															
	atg a	aaa	tac	ctg	ctg	ccg	acc	gct	gct	gct	ggt	ctg	ctg	ctc	ctc	gct		48
	Met I	Ĺуs	Tyr	Leu	Leu	Pro	Thr	Ala	Ala	Ala	Gly	Leu	Leu	Leu	Leu	Ala		
	1				5					10					15			
	gcc	cag	ccg	gcg	atg	gcc	atg	gcc	cag	gtg	cag	ctg	gtg	cag	tct	ggg		96
	Ala	Gln	Pro	Ala	Met	Ala	Met	Ala	Gln	Val	Gln	Leu	Val	Gln	Ser	Gly		
				20					25					30				
	gct	gag	gtg	aag	aag	cct	ggg	gcc	tca	gtg	aag	gtc	tcc	tgc	aag	gct	:	L44
	Ala	Glu	Val	Lys	Lys	Pro	Gly	Ala	Ser	Val	Lys	Val	Ser	Cys	Lys	Ala		
			35					40					45					
	tct	gga	tac	acc	ttc	acc	ggc	tac	tat	atg	cac	tgg	gtg	cga	cag	gcc		192
	Ser	Gly	Tyr	Thr	Phe	Thr	Gly	Tyr	Tyr	Met	His	Trp	Val	Arg	Gln	Ala		
		50					55					60						
												•						
	cct	gga	caa	ggg	ctt	gag	tgg	atg	gga	tgg	atc	aac	cct	aac	agt	ggt		240

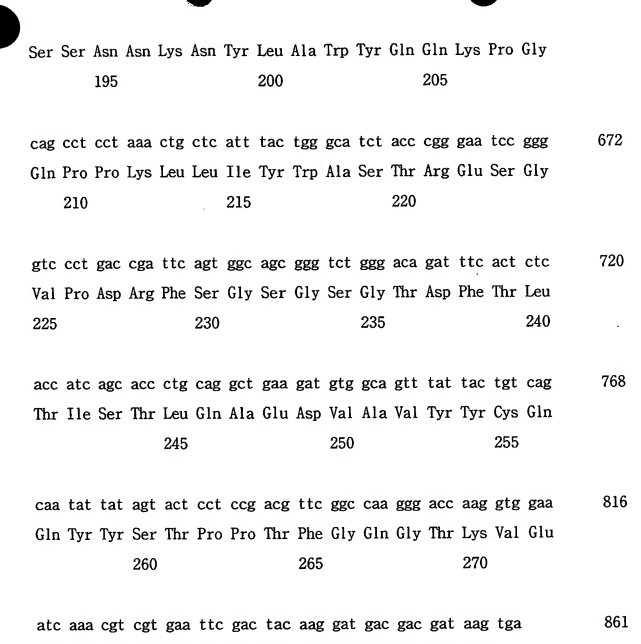
Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp Ile Asn Pro Asn Ser Gly

70

65

**75** 

•																	-	
	ggc	aca	aag	tat	gca	cag	aag	ttt	cag	ggc	agg	gtc	acc	atg	acc	agg	28	8
	Gly	Thr	Lys	Tyr	Ala	Gln	Lys	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	Met	Thr	Arg		
					85					90					95			
	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	gcc	tac	atg	gag	ctg	agc	agg	ctg	aga	tct	33	86
	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Arg	Leu	Arg	Ser		
				100					105					110				
	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	gga	tac	gat	att	ttg	act	38	34
	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr		
			115					120					125					
	ggt	tat	ggc	tgg	ttc	gac	ccc	tgg	ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	43	32
	Gly	Tyr	Gly	Trp	Phe	Asp	Pro	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val		
		130					135					140						
	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	43	80
	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly		
	145					150					155					160		
	tcg	gac	atc	gtg	atg	acc	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	gtg	tct	ctg	5	28
	Ser	Asp	Ile	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Val	Ser	Leu		
					165					170					175	•		
	ggc	gag	agg	gcc	acc	atc	aac	tgc	aag	tcc	agc	cag	agt	gtt	tta	tac	5	76
	Gly	Glu	Arg	Ala	Thr	Ile	Asn	Cys	Lys	Ser	Ser	Gln	Ser	Val	Leu	Tyr		
				180	)				185					190	)			
	agc	tcc	aac	aat	aag	aac	tac	tta	gct	tgg	tac	cag	cag	aaa	cca	gga	6	24



Ile Lys Arg Arg Glu Phe Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys

280

285

<210> 184

<211> 286

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 184

Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu Ala
1 5 10 15

Ala Gln Pro Ala Met Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly
20 25 30

Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala 35 40 45

Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala 50 55 60

Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp Ile Asn Pro Asn Ser Gly
65 70 75 80

Gly Thr Lys Tyr Ala Gln Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Met Thr Arg 85 90 95

Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Arg Leu Arg Ser 100 105 110

Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Tyr Asp Ile Leu Thr
115 120 125

Gly Tyr Gly Trp Phe Asp Pro Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val
130 135 140

Ser Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly Gly

145 150 155 160

Ser Asp Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu 165 170 175

Gly Glu Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr 180 185 190

Ser Ser Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly
195 200 205

Gln Pro Pro Lys Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly
210 215 220

Val Pro Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu 225 230 235 240

Thr Ile Ser Thr Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln
245 250 255

Gln Tyr Tyr Ser Thr Pro Pro Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu 260 265 270

Ile Lys Arg Glu Phe Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Lys
275
280
285

<210> 185

<211> 846

<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<222> (1)..(846)
<223>
<400> 185

atg aaa tac ctg ctg ccg acc gct gct gct ggt ctg ctg ctc ctc gct

Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu Ala

1 5 10 15

gcc cag ccg gcg atg gcc atg gcc cag gtg cag ctg gtg cag tct ggg 96
Ala Gln Pro Ala Met Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly
20 25 30

gct gag gtg aag aag cct ggg gcc tca gtg aag gtc tcc tgc aag gct

Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala

35

40

45

tct gga tac acc ttc acc ggc tac tat atg cac tgg gtg cga cag gcc

192
Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala
50 55 60

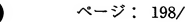
cct gga caa ggg ctt gag tgg atg gga tgg atc aac cct aac agt ggt

Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp Ile Asn Pro Asn Ser Gly

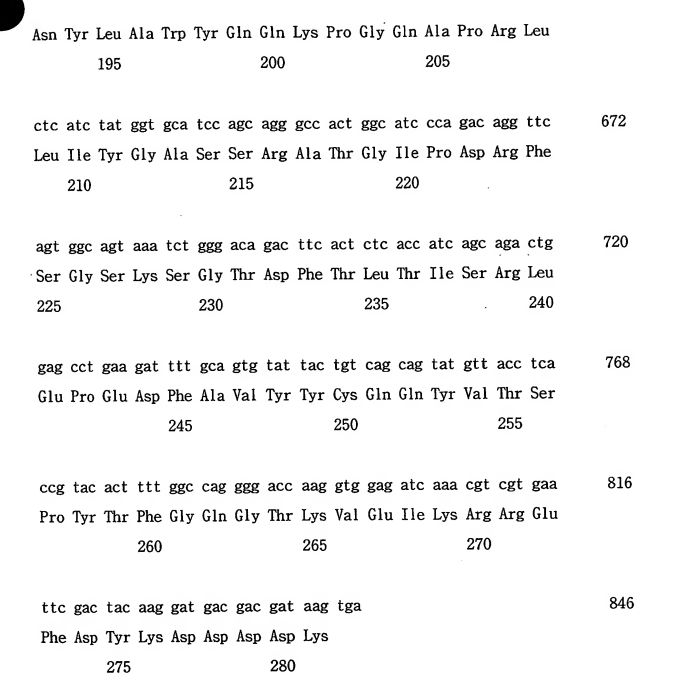
70

75

80



,																	
	ggc	aca	aag	tat	gca	cag	aag	ttt	cag	ggc	agg	gtc	acc	atg	acc	agg	288
	Gly	Thr	Lys	Tyr	Ala	Gln	Lys	Phe	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	Met	Thr	Arg	
		٠			85					90					95		
	gac	acg	tcc	atc	agc	aca	gcc	tac	atg	gag	ctg	agc	agg	ctg	aga	tct	336
	Asp	Thr	Ser	Ile	Ser	Thr	Ala	Tyr	Met	Glu	Leu	Ser	Arg	Leu	Arg	Ser	
				100					105					110			
	gac	gac	acg	gcc	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	gga	tac	gat	att	ttg	act	384
	Asp	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Gly	Tyr	Asp	Ile	Leu	Thr	
			115					120					125				
	ggt	tat	ggc	tgg	ttc	gac	ссс	tgg	ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	432
	Gly	Tyr	Gly	Trp	Phe	Asp	Pro	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	
		130					135					140					
	tcc	tca	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	480
	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	
	145					150					155		•			160	
	tcg	gaa	att	gtg	ctg	act	cag	tct	cca	ggc	acc	ctg	tct	ttg	tct	cca	528
	Ser	Glu	Ile	Val	Leu	Thr	Gln	Ser	Pro	Gly	Thr	Leu	Ser	Leu	Ser	Pro	
					165					170					175		
	ggg	gaa	aga	gcc	acc	ctc	tcc	tgc	aag	gcc	agt	cag	agt	ttt	agc	agc	576
	Gly	Glu	Arg	Ala	Thr	Leu	Ser	Cys	Lys	Ala	Ser	Gln	Ser	Phe	Ser	Ser	
				180					185					190			
	aac	tac	tta	gcc	tgg	tac	cag	cag	aaa	cct	ggc	cag	gct	ccc	agg	ctg	624
					_		_	_				_				_	



<210> 186

<211> 281

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 186

Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu Ala
1 5 10 15

Ala Gln Pro Ala Met Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly
20 25 30

Ala Glu Val Lys Lys Pro Gly Ala Ser Val Lys Val Ser Cys Lys Ala 35 40 45

Ser Gly Tyr Thr Phe Thr Gly Tyr Tyr Met His Trp Val Arg Gln Ala 50 55 60

Pro Gly Gln Gly Leu Glu Trp Met Gly Trp Ile Asn Pro Asn Ser Gly

70 75 80

Gly Thr Lys Tyr Ala Gln Lys Phe Gln Gly Arg Val Thr Met Thr Arg
85 90 95

Asp Thr Ser Ile Ser Thr Ala Tyr Met Glu Leu Ser Arg Leu Arg Ser 100 105 110

Asp Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Gly Tyr Asp Ile Leu Thr
115 120 125

Gly Tyr Gly Trp Phe Asp Pro Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val
130 135 140

Ser Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly

145 150 155 160

Ser Glu Ile Val Leu Thr Gln Ser Pro Gly Thr Leu Ser Leu Ser Pro 165 170 175

Gly Glu Arg Ala Thr Leu Ser Cys Lys Ala Ser Gln Ser Phe Ser Ser 180 185 190

Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Ala Pro Arg Leu 195 200 205

Leu Ile Tyr Gly Ala Ser Ser Arg Ala Thr Gly Ile Pro Asp Arg Phe 210 215 220

Ser Gly Ser Lys Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile Ser Arg Leu 225 230 235 240

Glu Pro Glu Asp Phe Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr Val Thr Ser 245 250 255

Pro Tyr Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys Arg Arg Glu
260 265 270

Phe Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys
275
280

<210> 187

<211> 852

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

<222> (1)..(852)

<223>

<400> 187

atg aaa tac ctg ctg ccg acc gct gct gct ggt ctg ctg ctc ctc gct

Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu Ala

1 5 10 15

gcc cag ccg gcg atg gcc atg gcc cag gtc cag ctg gtg caa tct ggg 96
Ala Gln Pro Ala Met Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly
20 25 30

gga ggc ttg gtc cag cct ggg ggg tcc ctg aga ctc tcc tgt gca gcc 144
Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala
35 40 45

tct gga ttc acc ttt agt agc tat tgg atg agt tgg gtc cgc cag gct

192

Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Trp Met Ser Trp Val Arg Gln Ala

50

55

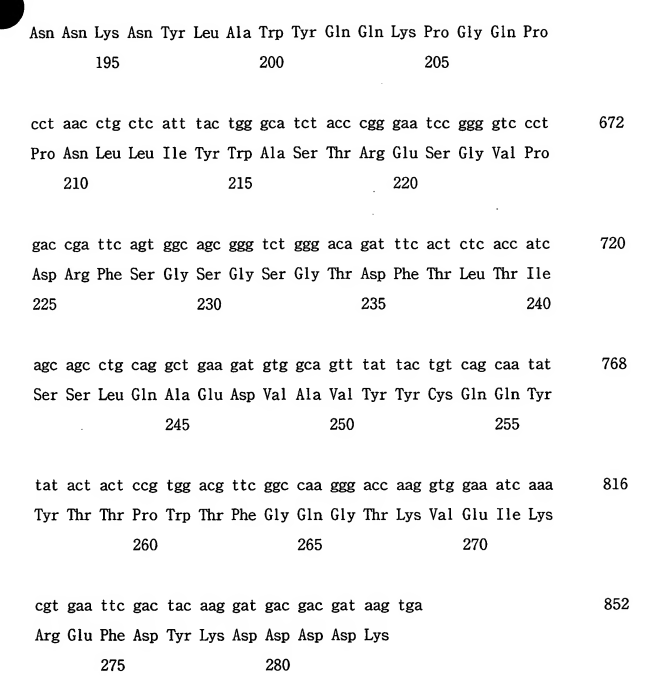
60

cca ggg aag ggg ctg gag tgg gtg gcc aac ata aag caa gat gga agt 240 Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Asn Ile Lys Gln Asp Gly Ser 65 70 75 80

′	gag	aaa	tac	tat	gtg	gac	tct	gtg	aag	ggc	cga	ttc	acc	atc	tcc	aga	288
	Glu	Lys	Tyr	Tyr	Val	Asp	Ser	Val	Lys	Gly	Arg	Phe	Thr	Ile	Ser	Arg	
		•	•		85					90					95		
	gac	aac	gcc	aag	aac	tca	ctg	tat	ctg	caa	atg	aac	acc	ctg	aga	gcc	336
	Asp	Asn	Ala	Lys	Asn	Ser	Leu	Tyr	Leu	Gln	Met	Asn	Thr	Leu	Arg	Ala	
				100					105					110			
	gag	gac	acg	gct	gtg	tat	tac	tgt	gcg	aga	gat	cgt	ttg	tgg	acc	cag	384
	Glu	Asp	Thr	Ala	Val	Tyr	Tyr	Cys	Ala	Arg	Asp	Arg	Leu	Trp	Thr	Gln	
			115					120					125				
	ggg	ttt	ttt	gac	tac	tgg	ggc	cag	gga	acc	ctg	gtc	acc	gtc	tcc	tca	432
	Gly	Phe	Phe	Asp	Tyr	Trp	Gly	Gln	Gly	Thr	Leu	Val	Thr	Val	Ser	Ser	
		130					135					140					
	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggt	ggt	tcg	ggt	ggt	ggc	gga	tcg	gac	480
	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ser	· Asp	
	145					150					155	,				160	
	atc	gtg	atg	acc	cag	tct	cca	gac	tcc	ctg	gct	gte	tct	ctg	ggc	gag	528
	Ile	Val	Met	Thr	Gln	Ser	Pro	Asp	Ser	Leu	ı Ala	ı Val	Ser	Leu	Gly	7 Glu	
					165					170	)				175	5	
	agg	gcc	acc	ato	aac	tgc:	aag	tco	ago	cag	g agt	gti	t tta	a tac	ago	tcc	576
									_		_					r Ser	
				180		_	-		185					190			

aac aat aag aac tac tta gct tgg tac cag cag aaa cca gga cag cct 624

出証特2003-3107176



<210> 188

<211> 283

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 188

Met Lys Tyr Leu Leu Pro Thr Ala Ala Gly Leu Leu Leu Leu Ala
1 5 10 15

Ala Gln Pro Ala Met Ala Met Ala Gln Val Gln Leu Val Gln Ser Gly
20 25 30

Gly Gly Leu Val Gln Pro Gly Gly Ser Leu Arg Leu Ser Cys Ala Ala 35 40 45

Ser Gly Phe Thr Phe Ser Ser Tyr Trp Met Ser Trp Val Arg Gln Ala 50 55 60

Pro Gly Lys Gly Leu Glu Trp Val Ala Asn Ile Lys Gln Asp Gly Ser

70 75 80

Glu Lys Tyr Tyr Val Asp Ser Val Lys Gly Arg Phe Thr Ile Ser Arg
85 90 95

Asp Asn Ala Lys Asn Ser Leu Tyr Leu Gln Met Asn Thr Leu Arg Ala
100 105 110

Glu Asp Thr Ala Val Tyr Tyr Cys Ala Arg Asp Arg Leu Trp Thr Gln
115 120 125

Gly Phe Phe Asp Tyr Trp Gly Gln Gly Thr Leu Val Thr Val Ser Ser 130 135 140

Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Gly Gly Gly Ser Asp

ページ: 206/

145 150 155 160

Ile Val Met Thr Gln Ser Pro Asp Ser Leu Ala Val Ser Leu Gly Glu
165 170 175

Arg Ala Thr Ile Asn Cys Lys Ser Ser Gln Ser Val Leu Tyr Ser Ser 180 185 190

Asn Asn Lys Asn Tyr Leu Ala Trp Tyr Gln Gln Lys Pro Gly Gln Pro

. 195 200 205

Pro Asn Leu Leu Ile Tyr Trp Ala Ser Thr Arg Glu Ser Gly Val Pro 210 215 220

Asp Arg Phe Ser Gly Ser Gly Ser Gly Thr Asp Phe Thr Leu Thr Ile 225 230 235 240

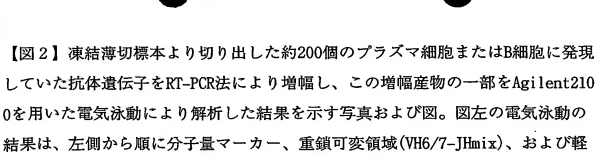
Ser Ser Leu Gln Ala Glu Asp Val Ala Val Tyr Tyr Cys Gln Gln Tyr
245 250 255

Tyr Thr Thr Pro Trp Thr Phe Gly Gln Gly Thr Lys Val Glu Ile Lys
260 265 270

Arg Glu Phe Asp Tyr Lys Asp Asp Asp Asp Lys
275
280

【図面の簡単な説明】

【図1】凍結薄切標本より約200個のプラズマ細胞またはB細胞を切り出した様子を示す写真。左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。右の写真において白く抜けている部分が切り出された部分を示す。



【図3】凍結薄切標本より切り出した約200個のプラズマ細胞またはB細胞に発現していた抗体遺伝子重鎖可変領域の塩基配列決定し、そのコードするアミノ酸配列に関してClustalXによる多重アライメントを行った結果を示す図。

鎖可変領域(Vκ2-Jκmix)の増幅産物の電気泳動結果である。右のグラフはAgile

nt2100による泳動時間の測定結果を示す。縦軸が蛍光強度、横軸が泳動時間(秒

【図4】凍結薄切標本より切り出した約200個のプラズマ細胞またはB細胞に発現していた抗体遺伝子κ鎖可変領域の塩基配列決定し、そのコードするアミノ酸配列に関してClustalXによる多重アライメントを行った結果を示す。

【図5】凍結薄切標本より5個のプラズマ細胞またはB細胞を切り出した様子を示す写真。左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。右の写真において白く抜けている部分が切り出された部分を示す。

【図6】凍結薄切標本より切り出した5個のプラズマ細胞またはB細胞に発現していた抗体遺伝子をRT-PCR法により増幅し、この増幅産物の一部をAgilent2100を用いた電気泳動により解析した結果を示す写真および図。図左の電気泳動の結果は、左側から順に、それぞれ以下のプライマーセットによる増幅結果を示している。

分子量マーカー、

)である。

重鎖可変領域(VH6/7-JHmix)、

軽鎖可変領域(V k 1-J k mix)、

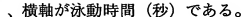
軽鎖可変領域(Vκ2-Jκmix)、

軽鎖可変領域(V κ 3-J κ mix)、

軽鎖可変領域(Vκ4/5-Jκmix)、および

軽鎖可変領域(Vκ6-Jκmix)、

右のグラフはAgilent2100による泳動時間の測定結果を示す。縦軸が蛍光強度



- 【図7】凍結薄切標本より1個のプラズマ細胞を切り出した様子を示す写真。左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。右の写真において白く抜けている部分が切り出された部分を示す。
- 【図8】凍結薄切標本より切り出した1個のプラズマ細胞に発現していた抗体遺伝子をRT-PCR法により増幅し、この増幅産物の一部をAgilent2100を用いた電気 泳動により解析した結果を示す図。図中、縦軸が蛍光強度、横軸が泳動時間(秒)である。
- 【図9】凍結薄切標本より1個のプラズマ細胞を切り出した様子を示す写真。左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。左の写真で矢印で示したのが切り取られる細胞である。右の写真において白く抜けている部分が切り出された部分を示す。
- 【図10】凍結薄切標本より切り出した1個のプラズマ細胞に発現していた抗体遺伝子をRT-PCR法により増幅し、この増幅産物の一部をAgilent2100を用いた電気泳動により解析した結果を示す図。図中、縦軸が蛍光強度、横軸が泳動時間(秒)である。
- 【図11】凍結薄切標本より1個のプラズマ細胞を切り出した様子を示す写真。 左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。左の写 真で矢印で示したのが切り取られる細胞である。右の写真において白く抜けてい る部分が切り出された部分を示す。
- 【図12】凍結薄切標本より切り出した1個のプラズマ細胞に発現していた抗体遺伝子をRT-PCR法により増幅し、この増幅産物の一部をAgilent2100を用いた電気泳動により解析した結果を示す写真および図。図左の電気泳動の結果は、左側から順に、それぞれ以下のプライマーセットによる増幅結果を示している。分子量マーカー、

重鎖可変領域(VH6/7-JHmix)、

軽鎖可変領域(Vκ1-Jκmix)、

軽鎖可変領域(Vκ2-Jκmix)、

軽鎖可変領域(Vκ3-Jκmix)、

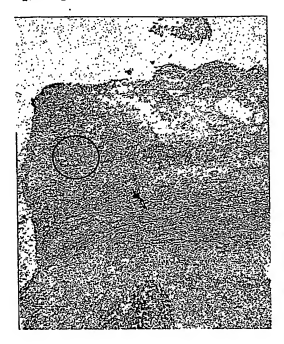
軽鎖可変領域(V κ 4/5-J κ mix)、および 軽鎖可変領域(V κ 6-J κ mix)、

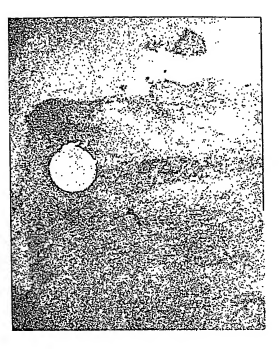
右のグラフはAgilent2100による泳動時間の測定結果を示す。縦軸が蛍光強度、横軸が泳動時間(秒)である。

- 【図13】凍結薄切標本より1個のプラズマ細胞を切り出した様子を示す写真。 左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。左の写 真で矢印で示したのが切り取られる細胞である。右の写真において白く抜けてい る部分が切り出された部分を示す。
- 【図14】凍結薄切標本より切り出した単一のプラズマ細胞に発現していた抗体遺伝子をRT-PCR法により増幅し、この増幅産物の一部をAgilent2100を用いた電気泳動により解析した結果を示す図。図中、縦軸が蛍光強度、横軸が泳動時間(秒)である。
- 【図15】PFA固定後の凍結薄切標本より1個のプラズマ細胞を切り出した様子を示す写真。左側が切り出し前(before cut)、右側が切り出し後(after cut)である。左の写真で丸で囲まれた細胞が切り取られる細胞である。右の写真において白く抜けている部分が切り出された部分を示す。
- 【図16】PFA固定後凍結薄切標本より切り出した1個のプラズマ細胞に発現していた抗体遺伝子をRT-PCR法により増幅し、この増幅産物の一部をAgilent2100を用いた電気泳動により解析した結果を示す図。図中、縦軸が蛍光強度、横軸が泳動時間(秒)である。

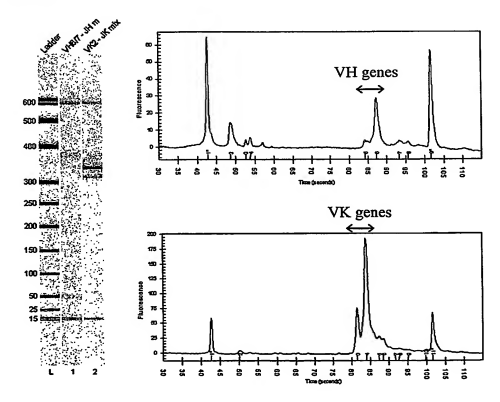


【図1】





【図2】





## 【図3】

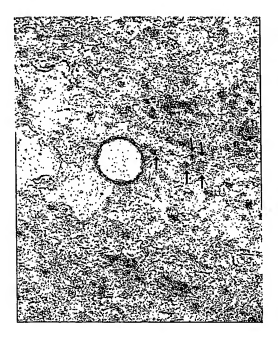
1222 1222 1222 1222 1222 1222 1222 122
DHGL-GDQASWPDPWGGGTLVTV6S DHGL-GDQASWPDPWGGGTLVTV8S DHGL-GDQASWPDPWGGGTLVTV8S DHGL-GDQASWPDPWGGGTLVTV8S DHGL-GDQASWPDPWGGGTLVTV8S DHGL-GDQASWPDPWGGGTLVTV8S DHGS-VEMATIADYWGGGTLVTV8S DRGS-VEMATIADYWGGGTLVTV8S DRGS-VEMATIADYWGGGTLVTV8S DRGS-VEMATIADYWGGGTLVTV8S TQEVYTXADVWGGGTAVTV8S TQEVYTYADVWGGGTAVTV8S TQEVYTYADVWGGGTAVTV8S TQEVYTYADVWGGGTAVTV8S TQEVYTYADVWGGGTAVTV8S TQEVYTYADVWGGGTAVTV8S
**:***********************************
GGNRYYADSYKGRPTISH GGNRYYADSYKGRPTISH GGNRYYADSYKGRPTISH GBNRYYADSYKGRPTISH GBNRYYADSYKGRPTISH GBNRYYADSYKGRPTISH GBNRYYABSYKGRPTISH GBYRYYAESYKGRPTISH GGNTGYARKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH SGATGYAHKFORVITRH DGGTRYSERFEGRYTITA DGGTRYSERFEGRYTITA DGGTRYSERFEGRYTITA DGGTRYSERFEGRYTITA DGGTRYSERFEGRYTITA DGGTRYSERFEGRYTITA
GRHWYRQAP GEGEBYVAIWYI -GRHWYRQAP GEGEBYVAIWYI -WHWYRQAP GEGEBYWGERNI -YMHWYRQAP GEGEBYWGWNYI -YMHWYRQAP GEGEBYWGWNI -YMHWYRGAP GEGEBYWGWNI -YMHWYRGAP GEGEBYWGWNI -YMHWYRGAP GEGEBYWGWNI -YMHWYRGAP GEGEBYWGWNI -YMHWYRGAP GEGEBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGEBWNI -YMHWYRGAP GEGEBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGEBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGEBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGEBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGBBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGEBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGBBWHGWNI -YMHWYRGAP GEGBBWH
94. ***  OYOLVOGGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGLEWAYUWTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSILAAEDTAVYYCARDHGL-GOQASNPDPWGGGTLYTVS- OYOLVOGGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGGLEWAYUWTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSILAAEDTAVYYCARDHGL-GOQASNPDPWGGGTLYTVS- OYOLVOGGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGGLEWAYUWTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSILAAEDTAVYYCARDHGL-GOQASNPDPWGGTLYTVS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGGLEWAYUWTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYYCARDHGL-GOQASNPDPWGGTLYTVS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGGLEWAYUWTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYYCARDHGL-GOQASNPDPWGGTLYTVS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGLEWAYAYTTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYYCARDHGL-GOASNPDPWGGTLYTVS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGLEWAYAYTTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYYCARDHGL-GOASNPDPWGGTLYTVS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAZGOAGGTESSNGERWYQADAGGLEWAYAYTTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYYCARDHGL-GOASNPDPWGGTLYTVS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAZGOTOSGESSNGERWYQADAGGLEWAYAYTTDGENKTYADSVKGRFTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYYCARDHGL-GOASNPDWGGTTAVYS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAGCAGGFPSPSYGENWYQADAGGLEWAYAYTTDGENKTYADSVKGRTISRDNSKWTLILOGNSSLAAEDTAVYTCARDHGL-GOASNPTOGGTTAVYS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAGCAGGFPSPSYGENWYGAPAGGAGGAGGAGGTATAVASKARDHGL-GOASNPTOGGTTAVYS- OYOLVOGGGOTOVOPORSILAGCAGGFPSPSYGENWYGAPAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGAGGA
WHII (WHII (WHII) (WHII (WHII) (WHII (WHII) (WHII (WHII) (WHII) (WHII)))))))))))))) WHOO WHOO WHOO WHOO WHOO



## [図4]

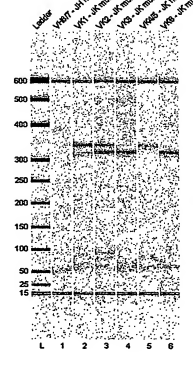
DIVATOTPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGSGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFSGGTKVEIKR
DIVATOTPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGSGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFSGGTKVEIKR
DIVATOTPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFSGGTKVEIKR
DIVATOTPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFGGGTKVEIKR
DIVATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFGGGTKVEIKR
DIVATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFGGGTKVEIKR
DIVATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLYSSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGGSGTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFGGGTKVEIKR
DVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTRESGVPDRFSGSGSTDFTLTISTLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFGGGTKVEIKR
DVVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTREFGVPDRLSGGSGATDFTLTISSLOAEDVAVYYCOGYYSTPPTFGGGTRLEIKR
DVVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTREFGVPDRLSGGSGSTDFTLTISSLOAEDVAVYYCOGYYNVPITFGGGTRLEIKR
DVVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPOOPPRILITYMSTREFGVPDRLSGGSGSATDFTLTISSLOAEDVAVYYCOGYYNVPITFGGGTRLEIKR
DVVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPGOPPRILITYMSTREFGVPDRLSGGSGSATDFTLTISSLOAEDVAVYYCOGYYNVPITFGGGTRLEIKR
DVVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPGOPPRILITYMSTREFGVPDRLSGSGSGATDFTLTISSLOAEDVAVYYCOGYYNVPITFGGGTRUFTRR
DVVWATOSPDSIAVSIGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPGOPPRILITYMSTREFGVPDRLSGSGSGSGSTDFTLTISSLOAEDVAVYYCOGYYNVFTVR
DVVWATOSPDSIAVSLGERATINCKSSOSVLHKSNNKNYLAWYOOKPOPPRILITYRSTREFGVPDRPSTEATTINTSSOORYYNTOGYTTETRR
DVVWATOSPDSIAVSLGERATINCKSSOSVLYSSNRNYLAWYOOKPOPPRILITYRSTREFGVPDRPSTEATTITSSLOAEDVAVYYCOGYYNVORPTKRR
DVVWATOSPDSIAVSLGERATINCKSSOGSVLYSSNRNYLAWYNTOFFFOR DVVMTOSPLSIPVTPGEPASISCRSSOSLLDSDDGNTYLDWYLOKPGOSPOLLIYTLSYRASGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCMORIEFPYTFGGGTKVEIKR DIVMTOTPLSIPVTPGEPASISCRSSOSLLDSDDGNTYLDWYLOKPGOSPOLLIYTLSYRASGVPDRFSGSGSGTDFTLKISRVEAEDVGVYYCMOATOL-YTFGGGTKVEIKR VK11 VK8 VK13 VK14 VK14 VK6 VK7 VK9 VK3 VK3 VK12 VK17

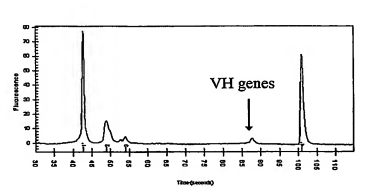




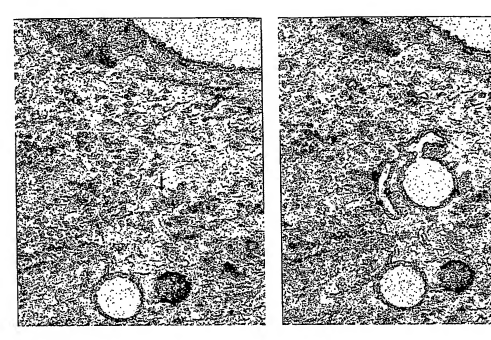


【図6】

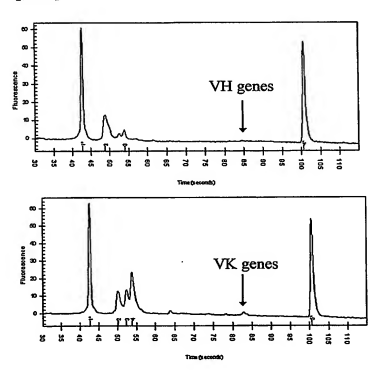






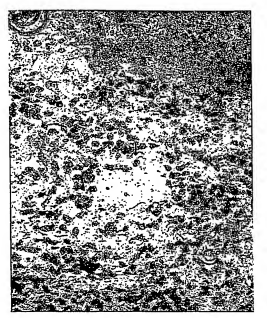


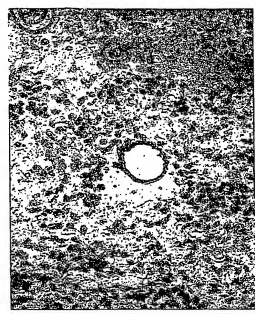
【図8】



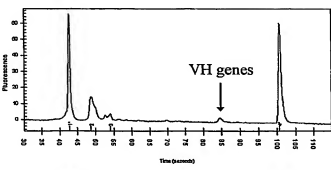


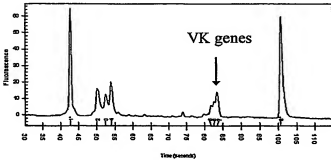
【図9】



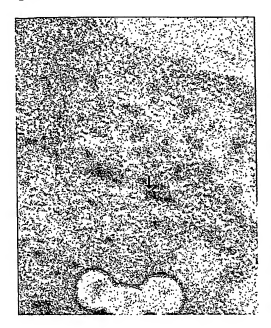


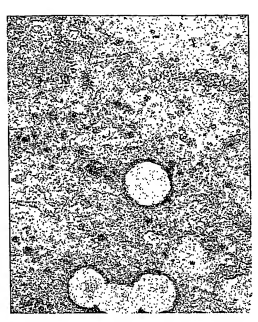
【図10】



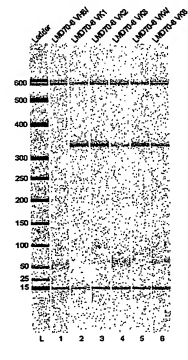


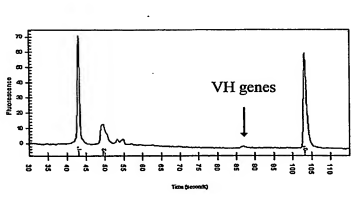






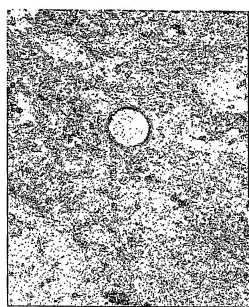
【図12】



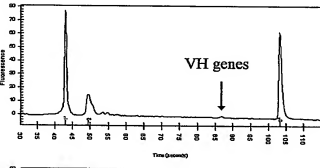


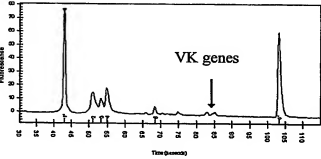






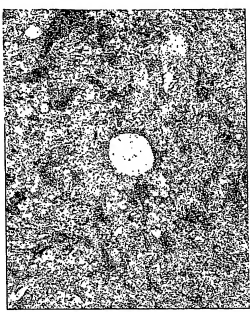
【図14】



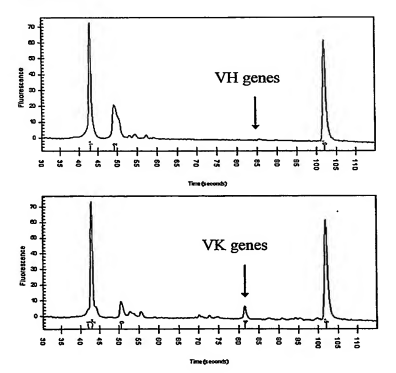








【図16】



【書類名】

要約書

#### 【要約】

【課題】本発明は、抗体遺伝子の取得方法、および本発明によって取得された遺 伝子を利用した抗体の製造方法に関する。

【解決手段】 次の工程を含む、病巣に対する抗体をコードするポリヌクレオチ ドの単離方法が提供された。

- (a)目的とする病巣に浸潤したB細胞を単離する工程、および
- (b) 単離したB細胞から、抗体をコードするポリヌクレオチドを得る工程、

病巣としては、癌組織などを示すことができる。B細胞のクローン化に頼ることなく抗体遺伝子を取得できる。その結果、クローン化が難しいヒト由来の抗体をコードする遺伝子を取得することもできる。病巣として癌組織を用い、癌に対する抗体の遺伝子を取得することができる。

【選択図】 なし

【書類名】 手続補正書

【整理番号】 C1-A0230

【提出日】 平成15年 1月23日

【あて先】 特許庁長官殿

【事件の表示】

【出願番号】 特願2002-339241

【補正をする者】

【識別番号】 000003311

【氏名又は名称】 中外製薬株式会社

【代理人】

【識別番号】 100102978

【弁理士】

【氏名又は名称】 清水 初志



### 【手続補正 1】

【補正対象曹類名】 特許願

【補正対象項目名】 発明者

【補正方法】

変更

【補正の内容】

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】 土屋 政幸

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】 鈴木 雅実

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】 吉田 賢二

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】 藤井 悦子

【発明者】

【住所又は居所】 シンガポール ネイピア ロード 6エイ アネックス

プロック #3-32 グレンイーグル ホスピタル

ファーマロジカルズ・リサーチ プライベート リミ

テッド内

【氏名】 松原 亨一

【発明者】

【住所又は居所】 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製薬株式会

社内

【氏名】

角田 浩行

【その他】

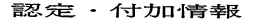
本手続補正書にて補正をする理由は、発明者「松原亨一

」の氏名を、出願時に誤って「松原淳一」としてしまっ

た為であります。

【プルーフの要否】 要





特許出願の番号 特願2002-339241

受付番号 50300107188

書類名 手続補正書

担当官 藤居 建次 1409

作成日 平成15年 1月28日

<認定情報・付加情報>

【補正をする者】

【識別番号】 000003311

【住所又は居所】 東京都北区浮間5丁目5番1号

【氏名又は名称】 中外製薬株式会社

【代理人】 申請人

【識別番号】 100102978

【住所又は居所】 茨城県土浦市卸町1-1-1 関鉄つくばビル6

階 清水国際特許事務所

【氏名又は名称】 清水 初志



## 特願2002-339241

# 出願人履歴情報

識別番号

[000003311]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 氏 名 1990年 9月 5日 新規登録 東京都北区浮間5丁目5番1号 中外製薬株式会社





#### 出願人履歴情報

識別番号

[502423691]

1. 変更年月日

2002年11月22日

[変更理由]

新規登録

住 所

シンガポール ネイピア ロード 6エイ アネックス ブロ

ック #3-32 グレンイーグル ホスピタル

氏 名

ファーマロジカルズ・リサーチ プライベート リミテッド

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER.

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.